This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

7

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



WO 98/02547

janvier 1998 (22.01.98)

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

FR

(51) Classification internationale des brevets ⁶ :		(11) Numéro de publication internationale:		
C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/195, C12O 1/68, G01N 33/53	A2	(43) Date de publication internationale:	22 j	

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international: 11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:
96/08768 12 juillet 1996 (12.07.96)

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): IN-STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE).

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	L8	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Pinlande	LT	Litumie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN:	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑŽ	Azerbaldjan	GB	Royanme-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Burbade	GH	Ghana	MG	Madagascer	TJ	Tadjikksten
B€	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Torquie
BG	Bulgaric	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinké-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	ts	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvege	zw	Zimbabwc
a	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Camerous		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakitan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanks	SE	Suède		
ER	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques, en particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées, Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoquer une méningococcémie et/ou progresse dans le flux méningite. cérébrospinal pour provoquer une Sans traitement antibiotique rapide, l'infection peut se développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hémato-encéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé Nl). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

5

10

15

20

25

WO 98/02547 2 PCT/FR97/01295

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sous-muqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi 30 lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis.

5

10

15

20

5

10

15

20

25

30

La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

3

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion-présentes dans les cel·lules neuronales humaines.

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contrepartie dans Ng, c'est-à-dire la piline, les WO 98/02547 4 PCT/FR97/01295

protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hémato-encéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans antérieur а abouti à la production de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

10

15

20

25

30

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que celui obtenu avec la souche de référence.

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs virulence ont été déjà identifiés chez Nm et chez Ng, comme les protéines pili, PilC, les protéines d'opacité, les protéines de liaison les protéases d'IgA, des lactoferrine, et la transferrine et à lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

10

15

20

25

WO 98/02547 6 PCT/FR97/01295

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

5 Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et ''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants dès lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de Neisseria meningitidis et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

10

15

20

25

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.

*

On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.

De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

10

15

20

25

30

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre pilQ et λ 740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44 et SEQ ID N°45.

Dans encore une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

10

15

20

25

30

de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Les régions 1, 2, 3, identifiées ci-dessus, présentent une forte proportion de séquences *Neisseria meningitidis* spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles séquences.

Compte tenu des applications particulièrement visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

Ainsi, selon un autre mode de réalisation de l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou

5

10

15

. 20

25

30

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à N1.

Par ''spécifique de Nm et de Ng par rapport à N1", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm. présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de pénétration initiales et dans la dissemination septicémique.

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention.

10

15

20

25

Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séquences de ces acides nucléiques.

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

Par modification, on entend toute altération, déletion, substitution chimique, dès lors qu'elle n'affecte pas les propriétés biochimiques des polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2.

5

10

15

20

25

Les anti-anticorps capables de reconnaître les anticorps définis ci-dessus, ou leurs fragments, selon une réaction de type antigène-anticorps, font également partie de l'invention.

Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération 15 d'hybridation-amplification soustractive, et
 - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.

Conformément à l'invention, les deux 20 populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN 25 supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis, les séquences d'ADN des souches soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire 30 des fragments de taille inférieure à environ 1kb.

L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :

- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche *Neisseria gonorrhoeae*, dite souche de

5

soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue,

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :
 - . mélange des deux populations d'ADN dans des conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- 15 . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
 - . digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.

utilisées Les amorces sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n°36 à 45.

PCT/FR97/01295

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposé dans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

10 chaque itération, également a été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche œ∙ référence. à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilC1, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une $(n+1)^{\text{ème}}$ itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple MboI.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des

5

15

20

25

•

5

-10

15

20

25

30

35

banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl.

avantageusement trois banques constitue On digestion l'ADN deux par différentes, dont la Tsp5091, et et chromosomique de Nm par MboI troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée, comme décrit dans les exemples.

Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

L'étude des produits de l'invention, acides nucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

PCT/FR97/01295

en évidence une spécificité absolue vis-à-vis de Neisseria meningitidis, quelle que soit la souche et sa variabilité.

Ces produits sont donc particulièrement appropriés pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par Neisseria meningitidis, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à savoir un échantillon biologique ou une culture cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
- révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

5

10

15

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions permettant de mettre en évidence le produit de réaction lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est également possible de quantifier le produit.

Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant.

10

Il s'agit avantageusement d'un polypeptide tel qu'exporté au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particulièrement de la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en oeuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide,
- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.

La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.

L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, compositions étant caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments tels que définis ci-dessus, ces produits étant éventuellement conjugués, afin de renforcer leur immogénicité.

5

10

15

20

25

30

Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus,
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
 - de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux figures 1 à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive Tsp5091,
- la figure 2, la distribution de séquences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

15

20

25

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à N1 (partie droite),

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre Neisseria,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes,
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de souches du genre *Neisseria*, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
 - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de Neisseria, et les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, Nl et Ng.

Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

Souches bactériennes - Pour la réalisation des banques soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.

Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.

Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).

Les quatre souches de Ng sont : Ng MS11 (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng

15

6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de N1 sont N1 8064 et N1 9764 (XN collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette étude sont :

- RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEQ ID N°54)
- 15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N°55)
 - Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N°60)
 - JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N°61)
 - RECol2, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)
 - RECo24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)
- 20 JECO12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N°62)
 - JECO24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)
 - NECo12, AATTCTCCCTCG; (SEQ ID N°64)
 - NECO24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEQ ID N°65).

25 Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). Les hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA 1mM/SDS 7%/ BSA 1%. Les lavages des membranes ont été réalisées dans une solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA 1mM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de

30

l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléotides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilC1 et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJL1 et pBluePPK6001, respectivement.

PCT/FR97/01295

Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez Nm et absents chez Ng.

a. Banque "MboI"

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 à été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 μg) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBam12 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la β -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

5

10

15

20

25

30

....

10

15

20

25

30

35

Afin de réaliser une hybridation soustractive (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléotides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et 1'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10 μl de cette dilution sont ajoutés à 400 μl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl₂ 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate ; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100 µl, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBam12 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 μg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde
itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées
comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel
de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de
Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une
de Neisseria cinerea.

Les Southern blots réalisés montrent que les séquences amplifliées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les bandes correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "Mbol" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcusspécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nm-spécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

5

10

15

20

25

5

10

15

20

30

35

banque MboI peuvent néanmoins être clonés sur le site BamHI du plasmide pBluescript.

Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR diminue avec d'amplification dont l'efficacité l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus : dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome ; de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les : gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule, produire un petit fragment correspondant à un gène Nm- ... spécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

b. Banque "Tsp5091"

25 Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage de produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec EcoRI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "Mbol" décrite ci-dessus. De plus fortes quantités d'ADN méningococciques ont cependant été utilisées pour la première itération

PCT/FR97/01295

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par *Tsp*509I. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp5091", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp509I et d'une re-ligature aux adaptateurs NECO des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

Spécificité - Comme décrit pour la banque précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure lA illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par ClaI de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern blots) des produits issus de chacune des trois itérations de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilC1 et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Ms11,

5

10

15

20

25

-10

15

25

30

digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé l µg du chromosome de Nm, en piste b l µg de celui de Ng, en piste c 0,15 µg des produits issus de la première itération CDA, en piste d 0,1 µg de ceux de la seconde itération, en piste e 0,05 µg de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilC1 (figure 1C) et ppk (figure 1D).

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

Exhaustivité - L'exhaustivité de la banque a été examinée en faisant réagir les produits issus de l'hybridation soustractive avec des sondes correspondant à trois gènes Nm-spécifiques (frp, rotamase et opc).

20 Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures 1E,1F et 1G représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure 1E), rotamase (figure 1F) et opc (figure 1G).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et opc sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthode CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site *Eco*RI du plasmide pBluescript.

La banque produite par Tsp509I est plus exhautive que la banque produite par MboI, comme considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque Tsp509I est moins redondante que la banque MboI c'est-àdire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 86% des clones de la banque Tsp509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque MboI (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de clones Nm-spécifiques.

Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5α de E. coli. Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces M13-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

5

10

15

20

25

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de α - 32 P-dCTP et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par ClaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SqfI.

Les gels $(20 \times 20 \text{ cm})$ étaient des gels à 1% d'agarose dans un tampon TBE 0.5X et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont 35 été réalisés comme décrit précédemment.

15

20

25

PCT/FR97/01295

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur carte publiée. Les l'ensemble positions de marqueurs génétiques cartographiés par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points la carte linéaire chromosomique. Les gènes spécifiques précédemment divulgués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilC1 et pilC2 qui sont des paires homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

Cette cartographie révèle une distribution non aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue :

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- 25 B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
 - B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des 30 méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.

Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frpA, frpC porA, opc et la région relative à la capsule).

5

10

15

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région 1 regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séquences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces séquences soient d'origine phagique. De manière intéressante, le génome de H. influenzae contient également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nm-spécifiques por A et les gènes régulés par le fer frp, et en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane externe font de lui un bon candidat pour de plus amples recherches.

10

15

20

25

Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique IS1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour *E. coli* et *Y. pestis* est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

Enfin, la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans la pathogénicité de l'organisme, permet de cibler antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de 35 bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

10

15

20

25

10

15

20

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau 1 qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues.

TABLEAU 1	- Position d	es clones spé	iffques sur	la carte chr	mosomiqu	e et homolo	gies av	- Position des clones spécifiques sur la carte chromosomique et homologies avec des séquences commes	S Conducts
			Fragment	Fragments reactifs					
Nom du	Taille de		Pmc				L	Position sur	Homologics des separates and solution of
Clone*	l'insert	Pac		Bgl	Spe	Se Ne	Sgf		יאיניים אליניים בין ניים בין איניים
B305	259	18-20	15-17	22-23	81	11-13	<u>ر،</u>	λ736	
B333	235		15-17	22-23	8	11-13	CI	λ736	
E1091+	211		<i>L</i> -9	11-15	01	11-13	C1.	tu f.A cir.A	proteine LipB
,									N. meningilidis (3 x10 ⁻²⁶)
E138'	315		2-9	11-15	01	11-13	7	m/A cuA	protéine LipB
									N. meningitidis (4 x10 ¹⁵)
B230'	356	I-3	2-9	_	01	11-13	2	ctrA	proteine KpsC E.coli
B3231	363		<i>L</i> -9	_	10	11-13	2	ctrA	proteine CtrB
B322 ²	210		2	16-18	9	-	5	pil <u>(</u> 2/λ740	HyB S marcescens
B2202	34		c	16-18	۷	>10	,	0.1.000	() () ()
B108 ²	275		,	10.71		01710	5	01/4//)IId	
B132 ²	411	2	-	10-01	9	>18	7 4	DII(7/4/10	
B233 ²	164	1-3	2	19-21	9	>18	, ~	ni(7)/740	
B328 ²	256	1-3	2	22-23	9	× 18	2	pil(7/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
E139 ²	324	2	2	19-21	9	>18	5	pil(2/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
E145*	343	2	2	19-21	9	≥18	5	pil(7/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
B101*	254	>20	7	19-21	9	×18	5	pil(2/λ740	
E103q	334		7	11-15	3-5	10	3	λ644	
B326*	314		2	11-15	3-4	10	~	λ644	
B326 (faible réactivité)			S	9	16	2	-	cu'gF	
B342	167		2	61	3-4	2-9	~	iga	
E136	249		2	7	-	3	3	lepA	

B208	177		-	2	3-4	2	-	Fior	Recepteur de la pyocheline FeIII P.ueruginosa (5.10 ⁻¹)
B306 ³ "	219	11	5	11-12	5	2	ŧ	parC	
E114*	227	11	5	11-12	5	2	†	parC	
E1153"	251		\$	11-15	5	7	7	parC	
3124	208		- 5	11-12	Š	2	4	parC	
E146 ³	146		5	11-15	S		4	parC	
:120	263		3	3-4	5	91	4	opaB	
E107	248	11	14-17	3-4	5	91	4	opaB	
E137	274		14-17	3-4	5	16	4	opaB	Transposase
								,	Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹)
E1423	230		14-17	3.4	5	91	4	opaB	Proteine Ner-Like.
								•	H. influenzae (6×10^{23})
	,	•				·	_		Protéine se liant à l'ADN
									Ner, Phage mu (3 x 10 ⁻¹⁸)
E116	379	5-7	11-13	3-4	2	6-7	8	λ375	
B313	436	6	6	3-4	13-14	\$	7	γ911	
B341	201	8-10	6	3-4	13-14	5	2	γ911	
3102	238		11-13	3-4	61	5	7	γ601	Protéine hypothétique
		•							HII730 H. influenzae
									(7 × 10 ⁻³)
B134	428			multiple					transposase LSA.5.2.
•				,					Aeromonas
B339	259			multiple					salmonicida (5 x 103)
				•					tranposase IS 1106
								-	N. meningitidis (6 x 10°)

Entre Parenthèses figure la signification des homologies trouvées, telle que donnée par le programme Blaștx. *) Les clones marqués de l'exposant "1", "2" ou "3" appartiennent aux régions "1", "2" ou "3" respectivement du chromosome de .V. *meningitidis 22491.*

+) E109 et E138 sont des clones contigus §) B306 et E115 se chevauchent #) B236 présente également une faible réactivité dans la règion de arg F q) Le clone E103 contient un site Tsp509 I et peut danc contenir deux inserts, cependant, comme il ne réagit qu'avec un seul fragment (Tal (Oks) du

chromosome de Nimeningitidis 22491 et n'occupe qu'une position sur la carte, ce chone est inclus ici.

On peut voir, tout d'abord, que les clones de la région l correspondent tous aux gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule. Ces gènes ont été précédemment étudiés parmi les Nm de sérogroupe B (Frosch et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>86</u>, 1669-1673 et Frosch et Muller 1993, Mol. Microbiol. <u>8</u> 483-493).

PCT/FR97/01295

A l'exception d'une faible homologie avec l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

Deux des clones de la région 3 présentent d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec de nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-spécifique présente en multiples copies dans les chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones

35

10

15

10

15

20

25

30

35

isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sous-groupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de-la-PCR qui sechevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SauIIIA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phagique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés.

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs sont les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEQ ID N°45).

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID N°41) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéme fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

5

10

15

20

25

Il s'agit, dans une moitié de COL-1, des oligonucléotides appelés R2001 (SEQ ID N°46) et R2002 (SEQ ID N°47), dans une moitié de COL-1+la majeure partie de COL-2, des oligonucléotides b332a (SEQ ID N°48), e139a (SEQ ID N°49), b132a (SEQ ID N°50) et b233b (SEQ ID N°51), et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, des oligonucléotides e145a (SEQ ID N°52) et b101a (SEQID N°53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C,

NaPO, 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65°C et on utilise NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, 6 et 7 représentent respectivement 20 les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à

1: MS11 (Ng)

25 2: 403 (Ng)

3: FA1090 (Ng)

4: W1 (Ng)

5: 6493 (Ng)

6: marqueur (lambda hindIII)

30 7: Z2491 (Nm, gpA)

8: 7972 (Nm gpA)

9: 8013 (Nm, gpC)

10: 1121 (Nm non groupable)

11: 1912 (Nm, gpB)

35 13: 32165 (Nc)

14: 8064 (N1).

5

10

25

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Ng

On opère selon la technique décrite dans l'exemple 1, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de Nl (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries 20 d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi réalisées.

Deux banques, appelées Bam et Eco, sont respectivement obtenues par digestion đе 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; troisième banque, appelée Cla, gui résulte digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24, JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

Tableau 2

5 Adaptateurs pour banques différentielles

ADN chromosomique digéré par Clonage dans pBluescript par

MboI \rightarrow BamHITsp509I \rightarrow EcoRIMspI \rightarrow ClaI

15

Premier tour de soustraction

20 RBam12: 3' AGTGGCTCCTAG 5' (SEQ ID N°54)

RBam24 :5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3' (SEQ ID N°55)

RECol2 : AGTGGCTCTTAA (SEQ ID N°56)

25 RBam24 : 5'AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3' (SEQ ID N°55)

(REco 24 = RBam 24)

RMsp10 : AGTGGCTGGC (SEQ ID N°57)

RMsp24 : 5'AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAC 3' (SEQ ID N°58)

30

40

45

Deuxième tour de soustraction

35 Jbaml2: 3' GTACTTGCCTAG 5' (SEQ ID N°59)

JBam24: 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3' (SEQ ID N°60)

JECO12 : GTACTTGCTTAA (SEQ ID N°61)

JBam24 : 5'ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3' (SEQ ID N°60)

(JEco 24 = JBam 24)

JMsp10 : GTACTTGGGC (SEQ ID N°62)

JMsp24: 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACC 3'(SEQ ID N°63)

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

- On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de Neisseria (ADN chromosomique coupé par ClaI). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.
- 10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

- 15 1: Nm Z2491 (groupe A)
 - 2: N1 8064
 - 3: Nm 8216 (groupe B)
 - 4: N1 9764
 - 5: Nm 8013 (groupe C)
- 20 6: Ng MS11
 - 7: Nm 1912 (groupe A)
 - 8: Ng 4C1
 - 9: Nm 1121 (non groupable)
 - 10: Ng FA1090
- 25 11: No 32165
 - 12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une restriction des clones individuels et à leur radiomarquage. Les clones montrant à la fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, Nl et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et de 13 clones de la banque Cla (figure 11).

10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit

- des clones Bam

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N°66), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N°67), B26 de 181 pb (SEQ ID N°68), B33 de 307 pb (SEQ ID N°69), B40 de 243 pb (SEQ ID N°70),

- des clones Cla

15

20

C16 de 280 pb (SEQ ID N° 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N° 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N° 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N° 75), C34 de 381pb (SEQ ID N°76), C40 de 269 pb (SEQ ID N° 77),C42 de 203 pb (SEQ ID N°78),p C43 de 229 pb (SEQ ID N° 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N° 80),C47 de 224 pb (SEQ ID N° 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N° 82), et C130 (5'...) estimé à 900 pb (SEQ ID N° 83), et

25 - des clones Eco
E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb
(SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID
N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ
ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel,
30 estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365
pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59
estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308
pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de
238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

10

15

20

25

30

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et E110 de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans l'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séquences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone C130 présente une homologie, à savoir avec MspI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes :

arginine décarboxylase SpeA; C29 arginine décarboxylase SpeA; C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive DNA element; E34 élément répétitif d'ADN ; E94 endopeptidase MepA murine ; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé. Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au $^{32}\mathrm{P}$ de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

10

15

20

5

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID n°10 est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, sous-cutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

46 LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (1) EEPOSANT:
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
 - (3) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75654
- (ii) TITRE DE L'INVENTION: ADN. proteines et peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
 - (iii) NCMBRE DE SEQUENCES: 99
 - (iv) FCRME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) CRDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0. Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 257 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: 22491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GATCCGCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG

TCTTACCCGT	ATGAATATCT	GCAGGATTGG	ATAGATTACT	ATACGTTCAA	AACCGATAAG	120
CTGGTATTTG	GTAACGCGAA	GCGAGAGTGA	GCCGTAAAAC	TCTGAGCTCC	TGTTTTATAG	190
ATTACAACTT	TAGGCCGTCT	TAAAGCTGAA	AGATTTTCGA	AAGCTATAAA	TTGAAGCCCT	240
TCCACAGTAC	ATAGATC					257

47

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 276 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) CRIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

GATCATGTTC AAATAGATAG GCATGGGAAG CTGCAGCTCT AACGTCCATG AAAATATGTT 60

GCATAGCTGC AAGCGGAACG CCTTTTCTTT CATCTACATA ATCTATAGAG TCAAGGCAAC 120

CGCTATTGAA ATTAGCAGTA TTGCCTATGA TTACATTAGT AATATGCTCA TACCATTTTT 180

GGGTGGTCAT CATATTGTGC CCCATTGTTA TCTCCTTATA TTGGTTTTAG AAGGAACTTT 240

GACAGGAAGA ATAACGGCCT TACCTGTTTG ACGATC 276

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 428 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

48

•		^n	
	V i	CRIGINE:	
•	-		

(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GATCTGGTGG TGTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT 60 AAGGGTGTCG ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG 120 TITGATAGTC CSGCTTIGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCTG TATTGCTGCC CTTGGGTGCG 180 GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC 240 GGTGACGGTG CAGTGGCGG ACAGGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG 300 COTOTAGCTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT 360 TITCTGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA 420 GCTTGATC 428

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 390 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

GATCCTGCAT TGACATCGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTCGGCATTA 60

CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG 120

ATATTGCCCT GCAATGCGGT GGTTTCGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA 180

AGCTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CCGAGTTGGT ACGCAGATTG 240

GTATTGGTAA CATTCAGCAA GCCTGCCTCC ACACCCATGT CTTTTGAGGC AGTGAGGGTT	300
TTACTGGTGC CGGTAATATG GGCAGCGTTA TCCGATTTCA AATGGATGCT GGCCGGCAGA	360
CAAATCTTTA TCAACATTCA AATTCAGATC	390
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 177 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CCNFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
GATCAGATTG GTGAAGACGG TATTACCGTC AATGTTGCAG GCCGTTCGGG ATATACGGCG	60
AAAATCGACG TGTCTCCGAG TACCGATTTG GCGGTTTATG GCCATATTGA AGTTGTACGG	120
GGTGCAACGG GGTTGACCCA ATCCAATTCA GAGCCGGGTG GAACCGTCAA TTTGATC	177
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 341 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: 22491	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

WO 98/02547	PCT/FR97/01295
50	
GATCAATGAT GCTACTATTC AAGCGGGCAG TTCCGTGTAC AGCTCCACCA AAGGCGATAC	60
TGAATTGGGT GAAAATACCC GTATTATTGC TGAAAACGTA ACCGTATTAT CTAACGGTAG	120
TATTGGCAGT GCTGCTGTAA TTGAGGCTAA AGACACTGCA CACATTGAAT CGGGCAAACC	130
GCTTTCTTTA GAAACCTCGA CCGTTGCCTC CAACATCCGT TTGAACAACG GTAACATTAA	240
AGGCGGAAAG CAGCTTGCTT TACTGGCAGA CGATAACATT ACTGCCAAAA CTACCAATCT	300
GAATACTCCC GGCAATCTGT ATGTTCATAC AGGTAAAGAT C	341
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 164 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple 	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis(B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:	
GATCCAACTG TITGATTITA CIGGCIGCTT CTCCATGCGC GGTATTGACC AAAGCCGCAA	60
GGATATTCGC TTCCAGATTG TCTTTCAGGC TGCCGCCGTT GACAGCGGTA TTAATCAGTG	20
CGGCACTGCC CGCATTGGCT AGGTTGACGG TCAGGTTGTT GATC	164
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 219 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(vi) ORIGINE:

8:

51

	(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	5
	(B) SOUCHE: Z2491	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:	

GATCAATCAC ACATCTTGTC ATTTTTTCGA TTCCTTCATT TCGGTTTCTA ATGTTTCAAT 60

TCTTGCGGCC ATTTCCTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC 120

GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC 180

AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC 219

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 356 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

GATCTTGGGT	AAGCCCCCAA	CCTGCATAGA	AAGGCAGGCC	GTAGCAGCTG	ACTITITIGC	60
CGCGCAACAA	GGCTTCAAAA	CCGGTCAGCG	AAGTCATGGT	ATGTATTTCG	TCTGCGTATT	120
GGAGACAGGT	CAGGATGTCG	GCTTGTTCGG	CGGTTTGGTC	GGCATATCGT	GCAGCATCAT	180
CAGGGGAAAT	ATGGCCGATG	CGGTTACCGC	TGACTACATC	GGGATGCGGT	TTGTAGATGA	240
TATAGGCATT	GGGTTTCGT	TOGOGTACGG	TACGGAGCAA	ATCCAGATTG	CGGTAGATTT	300
GGGGCGAACC	GTAGCGGATA	GACGCATCAT	CTTCAACCTG	GCCGGGAACG	AGGATC	356

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 210 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CCNFIGURATION: lineaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SCUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

GATCCGCTTT CAGTITCCGT ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTGTG CACCAAACCG 60
CGTCCATATG AAACATAAAA CAAATCGCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CGATAAAGCG 120
ACATTTCCTT GATATTGCC GGTCGTTTTG CCGCCCGCAT CATCTATACC GATACTGAAC 180
CGTATGGGTT TATTCTGCTG CCATTTGATC 210

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 259 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SCUCHE: Z2491
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

 GATCCCGAAA CGCAATTGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC 60

 AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT 120

 GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TTTGGTGTTC 180

 GTTATCCTTG ACGGCAGCTC CCGCGATTTG GGTACGGCCT ATGATTTGTT GAGGGATGTT 240

 ATCCTTAAAAA TGATTGATC 259

2) INFORMATIO	S POUR L	A SEQ	ID NO:	12:
---------------	----------	-------	--------	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 436 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) CRIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:
- GATCAAATGG ATGATTTATA TAGAATTTTC TTTTACGACT GCGTGCCGTT TGAAAAGAAA 60

 ATGCACAATC CCGTATCTCA TCGTGCCATA GATTTTTCAA AGACTCCGGA AGCCATATTT 120

 CGTTGCAATC TGCATACCGA ATTGAAGAAG AAGCGTAAAT TAGCGTTACG TTTAGGCAAG 180

 CTGTCGGACA ATACAGCATG GATATTAAAA CCCCAAGTCA TGAAAAATCT TCTGAAAAAC 240

 CCGTCAACTC AAATTACGGA AAACGATGTC GTGCTCGATG TTAAACAAAA AGGTGTAGAT 300

 ATGCGTATAG GCTTGGATAT TTCATCTATT ACCTTAAAAA AACAAGCCGA TAAAATCATC 360

 TTGTTTTCTG GTGATTCCGA TTTTGTCCCA GCAGCCAAAT TAGCCAGACG GGAAGGTATC 420

 GATTTTATTC TTGATC
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

54

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:	
GATCGTTTTA CGTCGCAATC GAGCTTTGTG GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC	60
AATGGCCTGG GTGCCATTTT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT	120
ACCGTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC	130
ATTCGCGATT TITATGAAAA AGAAGGCGAT ATTITCAGCC GTITTAATGG TITTGGCCTG	240
CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTTTGAC	300
TCTGTCTCAG GCATTTCCAA TTTGAGCGTT ACATCGTTTA ATGCCGGTGA ATCTCAAAAG	360
ATC	363
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 314 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:	
GATCTTGCGT CATTTATATC TTCACCGATA TTGCAATTAC CGCCGTTCCA GTTGAAATAA	60
CAACGACTAA AATIGTAGTI CCTAAAAGAA TCATTCCTAT TCTTGCGTAC CATTTCCCAA	120
TAATTGCGCC CGACAATTTC CATTTAATGC TCCATCAGTT CTTTTACTTC CGGAAATCTG	180
CTGTAATCTG ACATAAGACG CATAATTGAA CTATCAACGC CGTAACAGCC ATAGGTTTTA	240
ATACCUTTIT CGGCGTGTTC CCAAATGCAA TTACTGTATT CGTAGCCTTT TACAAATTTA	300
TCGGTTTCGG GATC	214

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

55	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 256 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE ERINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
GATCATACGA ATCTACCCTA AAATACCCCG TCGCCGATTT AGGATTGGCT ACATAAAGCT	60
CATTATAAGG GTATTTIGAT GACATGATAC GGTTAAATTC ATTGCCGTTG TTTATCCTGA	120
TTCTATAAAT TGGTTCAACA GCAAAGCCTC TGGATTCCCT TAATTGATTA TAATATTGCC	180
TGTATGTTTG TACATCATGT CTTGTCCACG GCTCTCCAGG AGTCCTCAGA ATAGCAATCC	240
CGTTAAATTT CGGATC	256
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 235 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
SATCCACGCC TGTGCCTACC TTGGCTTTTT GTTCGCCAAA CAAGGCATTT AAGGTTGAGG	60

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG 120

56	
TGACTTTTTG CCCGATTTCA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA	180
AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TCGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC	235
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 259 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMERE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SCUC-E: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:</pre>	
GATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC	60
GTCAACTTCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC	120
GACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTFITAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG	180
TITGAGTAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT	240
ACTGTAATCG GGGATGATC	259
(2, INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 201 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	

(B) SOUCHE: Z2491

37	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
GATCTGTGCC GTTGATTTTA TCTTTCAGAT GCAGCATCGA ATATCGGAAA GCCAAATCAG	60
CAATTCTTTT TGCATCGTGT GGATTTTGAG ACGGGCCTAA TGACCGTACC CGCTTAATAA	120
AAAATGCACC GTCAATCAAA ATGGCGGTTT TCATATTGCT TCCCCTATAT TTGTCAAAGA	130
TATAAAAAG CCCTTGGGAT C	201
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 334 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:	
AATTCAAAGG AGGCATTTGT TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT	60
GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT	120
TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGCGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA ACGGGTCAAA	180
TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT	240
ATGGAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA	300
GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT	334
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 238 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

58	
(ii) TYPE DE MCLECULE: ADN (génomique)	
(vi) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
AATTCCTGCG CACCTTTGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TTTGCAGCAT TCTGCCCTGA	60
TGGCCGCCGA AACCGGCTTT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA	120
AATCCGCCCG CCACGCACAC ATAGCCGTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG	180
GTCTGCCCTT TGCGGGCGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT	238
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 249 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:	
AATTGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA	60
CEAACGATGA GGCGGCATTG CAGAAGGTGG TGAAAACGGC CAAAGGCAAT GCGCGGAAAC	120
TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG	180
ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG	240

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:

249

GCAATAATT

59	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 212 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(1) 550411. 22471	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
AATTTATGTA CGGTTFTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAATCG	60
CCGACAGGGC CTTGAAGCAG CAGGATATTT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA	120
TTTTTGAGGA CGGTCTGTTT CATGTTGCAA TGTGGTTTTG TTTTTTATGT AATAGTTTTA	180
GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT	212
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 227 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(3) 30042. 22471	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
AATTCAGTGC CTGCGTCATA TCACGGCTAC CTTGTGGTTC AGGGTTACTG TATCGCCCGC	60
GGCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCGGGGGGG ATGCGGTTAC	120

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

227

TTGGATGGAT TGGGCGCGTT TGGACTGAAT CACGGGCTGC AAGGCTTGCT CGGCGTACTG 180

TITGGCCAGT ACTTCGATGC GCTTTAAATG CTTTTGGCGG CGCAATT

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 167 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(Vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
GATCCAGGAC TCAAAAACCG ATTTCCTAAT AGAGTGTCTA ATATCCCAAT CTTTTTTACC	61
CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCTT TTTCATATAC CCATGCCTTC	120
TTTTTATCAT TGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC	167
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 251 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	
AATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC	60
GACGGTGTAG GTATCGTTTG TTTTATTTAC CATCGGCAAT CGACCATATT CATCTTCCAG	120
CGCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC	180

CITGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC	240
TTTGAATAAT T	251
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 207 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA	60
GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG	120
CTTAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA	180
CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT	207
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 379 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: 22491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
ATTOTTOC CANTAITON ALCANO ATCACATAG COCCOCCO CACCOCCO	60

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

62

GAAAGGATTT	TGCCGGGGTT	TTTTGTAGGC	AAAGCGGACG	AGAAACCAAA	GCAACAGCAG	120
CATGGTGTCC	CAATAGCCGA	TTGAGAATAG	GATGGCCAAA	CCTTCTAGGA	AATGGCGTAA	180
ATCGTTTGTG	GTAACCATGG	GTAGTTCCTG	TGGTTAAATG	TGCAGGCTGC	TTTTTGCCGA	540
ACCTTGCCGC	ATCTCAAAAG	CAGCCTGCGC	TTCAGCGTTG	CGTTACGCAG	TAAAATAATG	300
AATATTTGTA	ACGGCTTGGG	TATTTTTGT	CAATATTCCC	GCCCTTCCCT	TAACAGCTGC	360
CGCCCTTTCC	GTTAAAATT					379

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 274 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide-
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:

AATTCGCCGA AATCAGGCTG CTGCTCGATA ATCGGCGCGG CCGATTGGCG TTGTGCCTCG 60

ATTAAATCCA TCTTGTCTTG CAGACGTTTG GCCTGGCCTT TGCGGCGGGG TTCGGCCAGT 120

TGTTCCATCC GCGTTTCCGC AAATGCCGCC CGTTTGTTGC CGTTGAATAC CGCTTTGCAA 180

ATCACCTTGC CCTGCATATC CTTCACAATC ACATGGTCGG CATCGTGGAT GTCGTAAGCC 240

ACCCGTACCT TCTGACCGCT GTAATCCAGC AATT 274

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 263 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple

63

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(D) CONFIGURATION: linéaire

(vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:

AATTCCGTTC TTATTGGGCT TTTTCCATCC ATCGGGTATG CCTGAAGGGA ACGCAAACCC 60

TGCCACTTGC CCATCGCTCC ATTCCCGCAT TAGCGCGTCT GACGGCAAGT GTTCTCGCGC 120

CCAATCAAGC CACGCCTGCC GCATTGCGGC CTTGTCCTGC TGAAAACTTC GCAGTGCTTT 180

TGCAACCGGC CCATCATTAA CTTCAATCAA ATAAATCATT ATATTTGCGT TCATTTTTCC 240

TACACCTTCG CCACATCCAA ATT

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: 22491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:

AATTGTTCAA GAAAAAAGTC GGCACGGCGC GGCAACGGGG AAAATGCGTT GACGCCGTCT 60
TTTTCTAAGG TGATGTAGTA GGGGCGGAAA TAGCCTTCTT CAAACGCCCA GAAACTGGCT 120
TGGTTTTCGT TTGCAATGCG TTTTGCAATG ACGTGATAAG GGCGTGTGTC GCCAAAGCAG 180
ACAACGGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG 240
TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGCGCT TGAGTGGGCG GATAAAAATA GTCGTCGCCT 300

WO 98/02547		PCT/FR97/0129
-------------	--	---------------

64	
GCATTAAAGT TGAATT	316
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 324 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
AATTCAATCA ACGGAAAACA CATCAGCATC AAAAACAACG GTGGTAATGC CGACTTAAAA	60
AACCTTAACG TCCATGCCAA AAGCGGGGCA TTGAACATTC ATTCCGACCG GGCATTGAGC	120
ATAGAAAATA CCAAGCTGGA GTCTACCCAT AATACGCATC TTAATGCACA ACACGAGCGG	180
GTAACGCTCA ACCAAGTAGA TGCCTACGCA CACCGTCATC TAAGCATTAC CGGCAGCCAG	240
ATTTGGCAAA ACGACAAACT GCCTTCTGCC AACAAGCTGG TGGCTAACGG TGTATTGGCA	300
CTCAATGCGC GCTATTCCCA AATT	324
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 230 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

AND DESCRIPTION DE LA SEQUENCE SEO ID NO. 32	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
AATTATGCAA AAAAACGCAA CGCCGAAAAA CTGGCACCGC GCGGATATTG TTGCTGCTTT	60
GAAAAAGAAA GGCTGGTCAC TTCGAGCACT TTCAATAGAA GCGGGGTTGT CGCCGAATAC	120
GCTTAGAAGC GCACTGGCCG CCCCTTATCT TAAGGGAGAA AGGATTATTG CCGCTGCAAT	130
CGGAGTGGAA CCGGAAGAGA TTTGGTCCGA ACGGTATGCA GATCGGAATT	230
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LCNGUEUR: 249 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	-
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(2)	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) CRIGINE:	
(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis	2
(B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
AATTTAATCG GTGGAATGCC TGTTCAACCG CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC	60
TAATATGTGA ATCAGGTTTA AGAAAAGTTT TAGATTTCCA ACCTTGTTGA CTGGGAAAGA	120
TOTAL CONTRACTOR OF THE CONTRA	180
GCAAAGTTTT TTSTAATCGA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA	190
THE CONTROL OF THE CANADA AND CANCEL TO THE CONTROL OF THE CONTROL OF THE CANADA AND CANCEL TO THE C	240
TATCGTTCTG TTTATCTTAT CAATATGAAA ACTACATCGT TGATTGCCCT GACAATGCCT	240
TGGTCAATT	249
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 343 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(D) Contagoration, Tangaria	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

66

02:01.		

(vi) CRIGINE	:
--------------	---

(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: 22491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:

AATTCTTGTC CCGGAGTCCA ACGTATATTT ACCCTCCTGC GAGCTAAAAG ACTATTATTC 60

TCCACTGCCA CAGTAGCCGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT 120

GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT 180

TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCG 240

ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA 300

TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT 343

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 184 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:

AATTCTTCAA ACATCGTTC GATAATCGGG TCGGTGTACA CACTGATGCG GTCGCCCGCA 60

CGGCTTTGAC CGGCTCGGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CGTCGGCGAT GTCGACGCAC 120

CAACGCCAGA TGGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG 180

AATT

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:

WO 98/02547		PCT/FR97/01295
WO 98/02547		PCT/FR97/01295

			07			
TATGCTCAAT	CTCATTTTCA	AAATGCAAAA	CTTTTCTGAT	TTTTCCTACT	TTTTGCTCAA	60
TATTAGGAAG	GTTTTAGGCA	ATTGAAAATT	TTTTGGCGCA	TTTTTATGCG	TCAAATTTCG	120
TTAACAGACT	ATTTTTGCAA	AGGTCTCCGT	CTGTAAAAGC	AAGGATAGGG	CATCTGCCCT	130
TTTGATTGTT	TGATTAACGA	TACAAGGAGT	TTCAAAATGA	GAGTTTTATA	GTGGATTAAC	240
AAAAACCAGT	ACAGCGTTGC	CTCGCCTTGC	CGTACTATTT	GTACTGTCTG	CGGCTTCGTC	300
GCCTTGTCCT	GATTTAAATT	TAATCCACTA	TATGTGTTCA	TGAAATGACT	TGGGTCGGAG	360
GCTCAGGTAA	TGCGCAACAA	AGTICATATT	ATTGCGAAAT	TTGCGAATCT	GCAGGGCTTA	420
ACGATACGGG	AAATCCTGAT	AAATCTTTAG	GATTGCCAAA	CAATACGTTC	AGTAATCCGC	480
CTGGTTGGGG	AGCTACAATC	GGAGCTTTAG	CAGGTAGCCG	CATAGGTATG	CCTGAATTTG	540
GTACGTTTGC	GAGCCATGCC	ATTGAAAATT	TCGACTGGTC	ATGGTATCGA	CGTTATAGGG	600
AAATTGCCGA	AACGATTGAA	CGAGAATATT	CAGGCGGTTT	GCCTTAATAG	TTGAGGAGGT	660
CATGATGTTT	GCCAAACATT	ATCAATTCAT	CGCACTCGGC	ATCATGCTGC	TTCTTTATAT	720
GTTGATTCTC	TATACGACCG	ATTITTCCAA	TCTGACGTAT	TGGATGCTGT	TTTTTATCTG	780
TTTTATTACA	GGAAAAATAT	TAGCTCGTTT	GTTAGAGAAA	AGCTTTAAAT	AAAATAGCAG	840
CTAGTCGCAA	AAGGTCGTCT	GAAACCTTTT	CAGGCGGCCT	TTCTAAAATA	CATCCAACTT	900
CCTAATCCCT	ATTTTTCAAA	AAGGAAATCT	ATGCCCCATC	TGCAAAACCT	GTCTTTGGGC	960
TTAAAGAAAA	AGCTGCCTGT	TATCCTGCAA	ACAGAAATAT	CAGAATGCGG	CTTGGCATGT	1020
creeceecre	TGGCGGGATT	TCATGGTTTC	CATACGAATT	TACGCGCACT	GCGTTCAAAA	1080
TACTGTCCGA	GACCTTTGCA	AAATTCCCCA	AAATCCCCTA	AATGTCTTGG	TGGGAATTTT	1140
GGGGAATTT	GCAAAGGTCT	CATTCTATAA	CTGTAAATAC	TTTTAAATTT	ATGACAAAAT	1200
AGTAAATATT	GCTAAAATAA	TATTGATGTC	ATGAAATTTT	TTCCTGCTCC	ATGTCTGTTG	1260
GTTATCCTGG	CTGTCATACC	CCTTAAAACC	TTAGCTGCCG	ATGAAAACGA	TGCAGAACTT	1320
ATCCGTTCCA	TGCAGCGTCA	GCAGCACATA	GATGCTGAAT	TGTTAACTGA	TGCAAATGTC	1380

68

CGTTTCGAGC AACCATTGGA GAAGAACAAT TATGTCCTGA GTGAAGATGA AACACCGTGT	1440
ACTCGGGTAA ATTACATTAG TTTAGATGAT AAGACGGCGC GCAAATTTTC TTTTCTTCCT	1500
TCTGTGCTCA TGAAAGAAAC AGCTTTTAAA ACTGGGATGT GTTTAGGTTC CAATAATTTG	1560
AGCAGGCTAC AAAAAGCCGC GCAACAGATA CTGATTGTGC GTGGCTACCT CACTTCCCAA	1620
GCTATTATCC AACCACAGAA TATGGATTCG GGAATTCTGA AATTACGGGT ATCAGCAGGC	1680
GAAATAGGGG ATATCCGCTA TGAAGAAAAA CGGGATGGGA AGTCTGCCGA GGGCAGTATT	1740
AGTGCATTCA ATAACAAATT TCCCTTATAT AGGAACAAAA TTCTCAATCT TCGCGATGTA	1800
GAGCAGGGCT TGGAAAACCT GCGTCGTTTG CCGAGTGTTA AAACAGATAT TCAGATTATA	1860
CCGTCCGAAG AAGAAGGCAA AAGCGATTTA CAGATCAAAT GGCAGCAGAA TAAACCCATA	19.20
CGGTTCAGTA TCGGTATAGA TGATGCGGGC GGCAAAACGA CCGGCAAATA TCAAGGAAAT	1980
GTCGCTTTAT CGTTCGATAA CCCTTTGGGC TTAAGCGATT TGTTTTATGT TTCATATGGA	2040
CGCGGTTTGG TGCACAAAC GGACTTGACT GATGCCACCG GTACGGAAAC TGAAAGCGGA	2100
TCCAGAAGTT ACAGCGTGCA TTATTCGGTG CCCGTAAAAA AATGGCTGTT TTCTTTTAAT	2160
CACAATGGAC ATCGTTACCA CGAAGCAACC GAAGGCTATT CCGTCAATTA CGATTACAAC	2220
GGCAAACAAT ATCAGAGCAG CCTGGCCGCC GAGCGCATGC TTTGGCCGTAA CAGGTTTCAT	2280
AAAACTTCAG TCGGAATGAA ATTATGGACA CGCCAAACCT ATAAATACAT CGACGATGCC	2340
GAAATCGAAG TGCAACGCCG CCGCTCTGCA GGCTGGGAAG CCGAATTGCG CCACCGTGCT	2400
TACCTCAACC GTTGGCAGCT TGACGGCAAG TTGTCTTACA AACGCGGGAC CGGCATGCGC	2460
CAAAGTATGC CCGCACCTGA AGAAAACCGC GGCCGGTACTA TTCCAGGCAC ATCCCCTATG	2520
AAAATCATAA CCGCCGGATT GGATGCAGCG GCCCCGTTTA TGTTGGGCAA ACAGCAGTTT	2580
TTCTACGCAA CCGCCATTCA AGCTCAATGG AACAAAACGC CTTTGGTTGC CCAAGACAAG	2640
TIGICIATCG GCAGCCGCTA CACCGTTCGC GGATTTGATG GGGAGCAGAG TCTTTTCGGA	2700

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

			69			
GAGCGAGGTT	TCTACTGGCA	GAATACTTTA	ACTTGGTATT	TTCATCCGAA	CCATCAGTTC	2760
TATCTCGGTG	CGGACTATGG	CCGCGTATCT	GGCGAAAGTG	CACAATATGT	ATCGGGCAAG	2820
CAGCTGATGG	GTGCAGTGGT	CGGCTTCAGA	GGAGGGCATA	AAGTAGGCGG	TATGTTTGCT	2880
TATGATCTGT	TTGCCGGCAA	GCCGCTTCAT	AAACCCAAAG	GCTTTCAGAC	GACCAACACC	2940
GTTTACGGCT	TCAACTTGAA	TTACAGTTTC	TAACCTCTGA	ATTTTTTAC	TGATATTTAG	3000
ACGGTCTTTC	CTTATCCTCA	GACTGTCAAA	CTTTACCTAC	GTACTTGGCG	CGCAGTACGT	3060
TCATCTTCAA	AATGGAATAG	ACATGAATAA	AGGTTTACAT	CGCATTATCT	TTAGTAAAAA	3120
GCACAGCACC	ATGGTTGCAG	TAGCCGAAAC	TGCCAACAGC	CAGGGCAAAG	GTAAACAGGC	3180
AGGCAGTTCG	GTTTCTGTTT	CACTGAAAAC	TTCAGGCGAC	CTTTGCGGCA	AACTCAAAAC	3240
CACCCTTAAA	ACCTTGGTCT	GCTCTTTGGT	TTCCCTGAGT	ATGGTATTGC	CTGCCCATGC	3300
CCAAATTACC	ACCGACAAAT	CAGCACCTAA	AAACCAGCAG	GTCGTTATCC	TTAAAACCAA	3360
CACTGGTGCC	CCCTTGGTGA	ATATCCAAAC	TCCGAATGGA	CGCGGATTGA	GCCACAACCG	3420
CTATACGCAG	TTTGATGTTG	ACAACAAAGG	GGCAGTGTTA	AACAACGACC	GTAACAATAA	3480
TCCGTTTCTG	GTCAAAGGCA	GTGCGCAATT	GATTTTGAAC	GAGGTACGCG	GTACGGCTAG	3540
CAAACTCAAC	GGCATCGTTA	CCGTAGGCGG	TCAAAAGGCC	GACGTGATTA	TTGCCAACCC	3600
CAACGGCATT	ACCGTTAATG	GCGGCGGCTT	TAAAAATGTC	GGTCGGGGCA	TCTTAACTAT	3660
CSGTGCGCCC	CAAATCGGCA	AAGACGGTGC	ACTGACAGGA	TTTGATGTGC	GTCAAGGCAC	3720
ATTGACCGTA	GGAGCAGCAG	GTTGGAATGA	TAAAGGCGGA	GCCGACTACA	CCGGGGTACT	3780
TGCTCGTGCA	GTTGCTTTGC	AGGGGAAATT	ACAGGGTAAA	AACCTGGCGG	TTTCTACCGG	3840
TCCTCAGAAA	GTAGATTACG	CCAGCGGCGA	AATCAGTGCA	GGTACGGCAG	CGGGTACGAA	3900
ACCGACTATT	GCCCTTGATA	CTGCCGCACT	GGGCGGTATG	TACGCCGACA	GCATCACACT	3960
GATTGCCAAT	GAAAAAGGCG	TAGGCGTCAA	AAATGCCGGC	ACACTOGAAG	CGGCCAAGCA	4020
ATTGATTGTG	ACTTCGTCAG	GCCGCATTGA	AAACAGCGGC	CSCATCSCCA	CCACTGCCGA	4080

CGGCACCGA	A GCTTCACCG	A CITATOTOT	C CATCGAAAC(C ACCGAAAAA	G GAGCGGCAGG	4140
CACATTTAT	C TCCAATGGT0	G GTCGGATCG.	A GAGCAAAGG	TTATTGGTT/	A TTGAGACGGG	4200
AGAAGATAT	C AGCITGCGT	ACGGAGCCG	r ggtgcagaat	AACGGCAGTO	GCCCAGCTAC	4260
CACGGTATT	A AATGCTGGT	: ATAATTIGG	CATTGAGAGT	` AAAACTAAT(TGAACAATGC	4320
CAAAGGCTC	G GCTAATCTGT	CGGCCGGCGC	TCGTACTACG	ATCAATGATO	CTACTATTCA	4380
AGCGGGCAG	T TCCGTGTACA	GCTCCACCA!	AGGCGATACT	GAATTGGGT0	AAAATACCCG	4440
TATTATTGC	T GAAAACGTAA	COSTATTATO	TAACGGTAGT	` ATTGGCAGTO	CTGCTGTAAT	4500
TGAGGCTAAA	A GACACTGCAC	ACATTGAATO	GGGCAAACCG	CITTCITTAG	AAACCTCGAC	4560
CGTTGCCTCC	AACATCCGT:	TGAACAACGG	TAACATTAAA	GGCGGAAAGC	AGCTTGCTTT	4620
ACTGGCAGAC	GATAACATTA	CTGCCAAAAC	TACCAATCTG	AATACTCCCG	GCAATCTGTA	4680
TGTTCATACA	GGTAAAGATC	TGAATTTGAA	TGTTGATAAA	GATTTGTCTG	CCGCCAGCAT	4740
CCATTTGAAA	TCGGATAACG	CTGCCCATAT	TACCGGCACC	AGTAAAACCC	TCACTGCCTC	4800
AAAAGACATG	GGTGTGGAGG	CAGGCTTGCT	GAATGTTACC	AATACCAATC	TGCGTACCAA	4860
CTCGGGTAAT	CTGCACATTC	AGGCAGCCAA	AGGCAATATT	CAGCTTCGCA	ATACCAAGCT	4920
GAACGCAGCC	AAGGCTCTCG	AAACCACCGC	ATTGCAGGGC	AATATOGTTT	CAGACGGCCT	4980
			CTTATTGGCC			5040
			TGTCAATGCA			5100
					TGGTTGCCGG	5160
					AACACATCAG	5220
					CCAAAAGCGG	5280
					TGGAGTCTAC	
CCATAATACG	CATCTTAATG	CACAACACGA	GCGGGTAACG	CTCAACCAAG	TAGATGCCTA	5400

			/1			
CGCACACCGT	CATCTAAGCA	TTACCGGCAG	CCAGATTTGG	CAAAACGACA	AACTGCCTTC	5460
TGCCAACAAG	CTGGTGGCTA	ACGGTGTATT	GGCACTCAAT	GCGCGCTATT	CCCAAATTGC	5520
CGACAACACC	ACGCTGAGAG	CGGGTGCAAT	CAACCTTACT	GCCGGTACCG	CCCTAGTCAA	5580
GCGCGGCAAC	ATCAATTGGA	GTACCGTTTC	GACCAAGACT	TTGGAAGATA	ATGCCGAATT	5640
AAAACCATTG	GCCGGACGGC	TGAATATTGA	AGCAGGTAGC	GGCACATTAA	CCATCGAACC	5700
TGCCAACCGC	ATCAGTGCGC	ATACCGACCT	GAGCATCAAA	ACAGGCGGAA	AATTGCTGTT	5760
GTCTGCAAAA	GGAGGAAATG	CAGGTGCGCC	TAGTGCTCAA	GTTTCCTCAT	TGGAAGCAAA	5820
AGGCAATATC	CGTCTGGTTA	CAGGAGAAAC	AGATTTAAGA	GGTTCTAAAA	TTACAGCCGG	5880
TAAAAACTTG	GTTGTCGCCA	CCACCAAAGG	CAAGTTGAAT	ATCGAAGCCG	TAAACAACTC	5940
ATTCAGCAAT	таттттсста	CACAAAAAGC	GGCTGAACTC	AACCAAAAAT	CCAAAGAATT	6000
GGAACAGCAG	ATTGCGCAGT	TGAAAAAAG	CTCGCCTAAA	AGCAAGCTGA	TTCCAACCCT	6060
GCAAGAAGAA	CGCGACCGTC	TCGCTTTCTA	TATTCAAGCC	ATCAACAAGG	AAGTTAAAGG	6120
TAAAAAACCC	AAAGGCAAAG	AATACCTGCA	AGCCAAGCTT	TCTGCACAAA	ATATTGACTT	6180
GATTTCCGCA	CAAGGCATCG	AAATCAGCGG	TTCCGATATT	ACCGCTTCCA	AAAAACTGAA	6240
CCTTCACGCC	GCAGGCGTAT	TGCCAAAGGC	AGCAGATTCA	GAGGCGGCTG	CTATTCTGAT	6300
TGACGGCATA	ACCGACCAAT	ATGAAATTGG	CAAGCCCACC	TACAAGAGTC	ACTACGACAA	6360
AGCTGCTCTG	AACAAGCCTT	CACGTTTGAC	CGGACGTACG	GGGGTAAGTA	TTCATGCAGC	6420
TGCGGCACTC	GATGATGCAC	GTATTATTAT	CGGTGCATCC	GAAATCAAAG	CTCCCTCAGG	6480
CAGCATAGAC	ATCAAAGCCC	ATAGTGATAT	TGTACTGGAG	GCTGGACAAA	ACGATGCCTA	6540
TACCTTCTTA	AAAACCAAAG	GTAAAAGCGG	CAAAATCATC	AGAAAAACCA	AGTTTACCAG	6600
CACCCGCGAC	CACCTGATTA	TGCCAGCCCC	CGTCGAGCTG	ACCGCCAACG	GTATCACGCT	6660
TCAGGCAGGC	GGCAACATCG	AAGCTAATAC	CACCCGCTTC	AATGCCCCTG	CAGGTAAAGT	6720
TACCCTGGTT	GCGGGTGAAG	AGCTGCAACT	GCTGGCAGAA	GAAGGCATCC	ACAAGCACGA	6780

72

GTTGGATGTC	CAAAAAAGCC	GCCGCTTTAT	CGGCATCAAG	GTAGGTAAGA	GCAATTACAG	6840
TAAAAACGAA	CTGAACGAAA	CCAAATTGCC	TGTCCGCGTC	GTCGCCCAAA	CTGCAGCCAC	6900
CCGTTCAGGC	TGGGATACCG	TGCTCGAAGG	TACCGAATTC	AAAACCACGC	TGGCCGGTGC	6960
CGACATTCAG	GCAGGTGTAG	GCGAAAAAGC	CCGTGTCGAT	GCGAAAATTA	-TCCTCAAAGG	7020
CATTGTGAAC	CGTATCCAGT	CGGAAGAAAA	ATTAGAAACC	AACTCAACCG	TATGGCAGAA	7080
ACAGGCCGGA	CGCGGCAGCA	CTATCGAAAC	GCTAAAACTG	CCCAGCTTCG	AAAGCCCTAC	7140
TCCGCCCAAA	TTGTCCGCAC	CCGGCGGCTA	TATCGTCGAC	ATTCCGAAAG	GCAATCTGAA	7200
AACCGAAATC	GAAAAGCTGT	CCAAACAGCC	CGAGTATGCC	TATCTGAAAC	AGCTCCAAGT	7260
AGCGAAAAAC	ATCAACTGGA	ATCAGGTGCA	GCTTGCTTAC	GACAGATGGG	ACTACAAACA	7320
GGAGGGCTTA	ACCGAAGCAG	GTGCGGCGAT	TATCGCACTG	GCCGTTACCG	TGGTCACCTC	7380
AGGCGCAGGA	ACCGGAGCCG	TATTGGGATT	AAACGGTGCG	ccccccccc	CAACCGATGC	7440
AGCATTCGCC	TCTTTGGCCA	GCCAGGCTTC	CGTATCGTTC	ATCAACAACA	AAGGCGATGT	7500
CGGCAAAACC	CTGAAAGAGC	TGGGCAGAAG	CAGCACGGTG	AAAAATCTGG	TGGTTGCCGC	7560
CGCTACCGCA	GGCGTAGCCG	ACAAAATCGG	CGCTTCGGCA	CTGAACAATG	TCAGCGATAA	7620
GCAGTGGATC	AACAACCTGA	CCGTCAACCT	AGCCAATGCG	GGCAGTGCCG	CACTGATTAA	7680
TACCGCTGTC	AACGGCGGCA	GCCTGAAAGA	CAATCTGGAA	GCGAATATCC	TTGCGGCTTT	7740
GGTCAATACC	GCGCATGGAG	AAGCAGCCAG	TAAAATCAAA	CAGTTGGATC	AGCACTACAT	7800
AGTCCACAAG	ATTGCCCATG	CCATAGCGGG	стетессесх	GCGGCGGCGA	ATAAGGGCAA	7860
GTGTCAGGAT	GGTGCGATAG	GTGCGGCTGT	GGGCGAGATA	GTCGGGGAGG	CTTTGACAAA	7920
CGGCAAAAAT	CCTGACACTT	TGACAGCTAA	AGAACGCGAA	CAGATTTTGG	CATACAGCAA	7980
ACTGGTTGCC	GGTACGGTAA	GCGGTGTGGT	CGGCGGCGAT	GTAAATGCGG	CGGCGAATGC	8040
GGCTGAGGTA	GCGGTGAAAA	ATAATCAGCT	TAGCGACAAA	GAGGGTAGAG	AATTTGATAA	8100

			.5			
CGAAATGACT	. CCYLCCCCY	AACAGAATAA	TCCTCAACTG	TGCAGAAAAA	ATACTGTAAA	3160
AAAGTATCAA	AATGTTGCTG	ATAAAAGACT	тостосттсо	ATTGCAATAT	GTACGGATAT	8220
ATCCCGTAGT	ACTGAATGTA	GAACAATCAG	AAAACAACAT	TTGATCGATA	GTAGAAGCCT	8290
TCATTCATCT	TGGGAAGCAG	GTCTAATTGG	TAAAGATGAT	GAATGGTATA	AATTATTCAG	8340
CAAATCTTAC	ACCCAAGCAG	ATTTGGCTTT	ACAGTCTTAT	CATTIGAATA	CTGCTGCTAA	9400
ATCITGGCTT	CAATCGGGCA	ATACAAAGCC	TTTATCCGAA	TGGATGTCCG	ACCAAGGTTA	8460
TACACTTATT	TCAGGAGTTA	ATCCTAGATT	САТТССААТА	CCAAGAGGGT	TTGTAAAACA	8520
AAATACACCT	ATTACTAATG	TCAAATACCC	GGAAGGCATC	AGTTTCGATA	CAAACCTAAA	8580
AAGACATCTG	GCAAATGCTG	ATGGTTTTAG	TCAAGAACAG	GGCATTAAAG	GAGCCCATAA	8640
CCGCACCAAT	TTTATGGCAG	AACTAAATTC	ACGAGGAGGA	CGCGTAAAAT	CTGAAACCCA	8700
AACTGATATT	GAAGGCATTA	CCCGAATTAA	ATATGAGATT	CCTACACTAG	ACAGGACAGG	8760
TAAACCTGAT	GGTGGATTTA	AGGAAATTTC	AAGTATAAAA	ACTOTTTATA	ATCCTAAAAA	8820
ATTTTCTGAT	GATAAAATAC	TTCAAATGGC	TCAAAATGCT	GCTTCACAAG	GATATTCAAA	8880
AGCCTCTAAA	ATTGCTCAAA	ATGAAAGAAC	TAAATCAATA	TCGGAAAGAA	AAAATGTCAT	8940
TCAATTCTCA	GAAACCTTTG	ACGGAATCAA	ATTTAGATCA	TATTTTGATG	TAAATACAGG	9000
AAGAATTACA	AACATTCACC	CAGAATAATT	TAAAGGAAAA	ATTATGAAAA	ATAATATTT	9060
TCTAAACTT	TAAAAAAT	СТАТАААТАА	CAACCATTTT	GTTATTTCGA	TTTTTTTGA	9120
AACAATTTAC	CAATTTGAAA	CTAAAGATAC	GCTTTTAGAG	TGTTTTAAAA	ATATTACAAC	9180
TACCGGACAT	TTTGGAGTAA	TAGGTGCTCA	ATATGAAAAA	ATAGATGCTA	CCAGATGGAT	9240
TGGAGATTAT	GAAGAGGTAA	ATGGATTTGA	GTATATTGAT	AAAGCTCCTT	CTATTTATTT	9300
TTCAGTTGGA	GATGATTTCA	ATCCTGAAGA	ATTAATTATA	CCTATTAATT	TAGCATATCA	9360
TTACTTTAAT	ATTGCAATAT	CTGATTTCTT	AATAGCTCAC	CCTGAATATC	AAAAAAGTG	9420
TAAAGAAATA	CAAAAAACAT	ATTCTCAAAC	AAACTGTAGC	CTGCATGAAA	CCTAAAATCC	9480

74

ATGCGTAAGG TGTGTGCTTC AGCACGCACG CGTTCCATGA TTTACGGCTC AATGCCGTCT	9540
GAAAAGCTCA CAATTITTCA GACGGCATTT GTTATGCAAG TAAATATTCA GATTCCCTAT	9600
ATACTGCCCA GACGCGTGCG TGCTGAAGAC ACCCCCTACG CTTGCTGCAG AACTTTCGGG	9660
TAAAACCGGT GTGAGCATTA GCGCACCGTA TGCCAATGAG AACAGTCGCA TCCTGCTCAG	9720
CACCACGGAT ATCAGTTCGG AAAACGGCAA AATCAAAATT CAATCTTACG GTGACCAATA	9780
TTACTATGCG AGACAGAGCG AACTCTATAC CTTTGAACGC CGCAGCTACA AAACTGGCAA	9840
ATGGTACAAC CGCAAACACA TTACCGAAGT CAAAGAACAC AAAAAACGCCA AGCCCGACGC	9900
AGTAAACCTC AGCGCATCCC AAGGCATCGA CATCAAATCT GGTGGCAGCA TCGACGCCTA	9960
CGCCACCGCA TTCGATGCCC CCAAAGGCAG CATTAACATC GAAGCCGGGC GGAAATTGAC	10020
ACTOTATGOO GTAGAAGAGO TOAACTAGGA CAAACTAGAO AGOOGAAAAAA GGOGCAGATT	10080
TETEGGEATE AGETACAGEA AAGEACACGA CACCACCA CAAGTCATGA AAACCGCGCT	10140
GCCCTCAAGG GTAGTTGCAG AATCAGCCAA CCTCCAATCG GGCTGGGATA CCAAACTGCA	10200
AGGCACACAG TITGAAACCA CACTGGGTGG CGCAACCATA CGCGCAGGCG TAGGTGAGCA	10260
GGCACGGGCA GATGCCAAGA TTATCCTCGA AGGGATCAAA AGCAGCATCC ACACAGAAAC	10320
CGTGAGCAGC AGCAAATCTA CTCTATGGCA AAAACAGGCA GGACGGGGCA GTAACATCGA	10380
AACCTTGCAA TTGCCGAGTT TCACCGGTCC CGTTGCGCCC GTACTGTCCG CACCCGGCGG	10440
TTACATTGTC GACATTCCGA AAGGCAATCT GAAAACCCAA ATCGAAACCC TCACCAAGCA	10500
GCCCGAGTAT GCTTATTTGA AACAACTTCA AGTTGCGAAA AACATCAACT GGAATCAGGT	10560
GCAGCTTGCT TACGATAAAT GGGACTACAA ACAGGAGGGC ATGACACCCG CAGCAGCAGC	10620
TGTCGTCGTT ATCGTCGTAA CCGTATTGAC CTACGGTGCA CTGTCCGCCC CGGCAGCCGC	10680
CEGAACEGCE GGCGCEGCAG GCCCAGGAGC GGGAGGAGCC GCAGCAGGAA CEGCAGCCEG	10740
AACTGGAGTA GCAGCAGGAA CGGCAGCCAC AACCGGAGTA GCAGCAGGCA CATCAGCTGC	10800

			75			
AGCTATCACC	ACAGCCGCAG	GCAAAGCCGC		CTCGCCAGCC	AAGCCGCAGT	10860
TTCCCTCATC	AACAACAAAG	GAGACATAAA	CCATACCCTG	AAAGAACTGG	GCAAAAGCAG	10920
CACCGTCAGA	CAGGCCGCÇA	CCGCCGCCGT	AACCGCAGGC	GTACTGCAGG	GCATAAGCGG	10980
GCTGAACACC	CAAGCAGCCG	AAGCCGTCAG	CAAACATTTT	CACAGTCCCG	CAGCAGGCAA	11040
ACTGACCGCT	AACCTGATCA	ACAGCACCGC	TGCCGCAAGT	GTCCATACCG	CCATCAACGG	11100
CGGCAGCCTG	AAAGACAACT	TGGGCGATGC	CGCACTGGGT	GCGATAGTCA	GTACCGTACA	11160
CGGAGAAGTA	GCGAGCAAAA	TCAAATTTAA	TCTCAGCGAA	GACTACATTG	CCCACAAGAT	11220
AGCCCATGCC	GTAGCAGGCT	GTGCATCGGC	GĞTAGCAÂAT	AAAGGCAAAT	GTCGGGACGG	11280
CGCAATCGGC	GCGGCAGTCG	GCGAGATGGT	GGGAGAAACC	CTGTTGGACG	GACGCGATGT	11340
AGGCAAACTG	TCACCCCAAG	AACGCCAAAA	AGTCATAGCC	TACTCGCAGA	TTATCGCAGG	11400
CAGCGCAGTG	GCATTGGTTA	AAGGGGATGT	GAATACGGCG	GTGAATGCGG	CTACTGTGGC	11460
AGTGGAGAAT	AATAGTCTTT	TAGCTCGCAG	GAGGGTAAAT	ATACGTTGGA	CTCCGCGACA	11520
AGAATTGGAA	CATGAATATG	CCATTCTTGA	AATCCAGGCC	ATTACCAATC	AAATCCGAAG	11580
GCTGGATCCG	AAATTTAACG	GGATTGCTAT	TCTGAGGACT	CCTGGAGAGC	CGTGGACAAG	11640
ACATGATGTA	CAAACATACA	GGCAATATTA	TAATCAATTA	AGGGAATCCA	GAGGCTTTGC	11700
TGTTGAACCA	ATTTATAGAA	TCAGGATAAA	CAACGGCAAT	GAATTTAACC	GTATCATGTC	11760
ATCAAAATAC	CCTTATAATG	AGCTTTATGT	AGCCAATCCT	AAATCGGCGA	CGGGGTATTT	11820
TAGGGTAGAT	TOSTATGATO	CTGCGACAAG	GGAAATTATT	TCAAGAAAAT	TTACCCAATT	11880
TTCTCAAATC	CAAGAAAGTA	CGGGGATTGG	TTATATCAAG	GAGGCTGTTA	GAAAATATAG	11940
CCCTGGTACT	GTCATTTCCA	ATGTTCCAAG	TACACCTACT	ACGATAAGAG	GAAGAAAGCT	12000
TGAAGGAAAA	CTTATTTTAG	AAGTTCCTGC	TCAGGTCAAT	CCAATTCCAC	AATCTGTATT	12060
AAGGGCGGCA	CAAGAAGAAA	ATGTTATCAT	TAGAGATACA	ACAGGAAGGA	TTTACAAATG	12120
AAGAAAGATA	TTTTTATTG	TGAGCAGTGG	TCTTATGGTT	ATAAGAGACT	TCATAAGCCT	12180

76

TTTTCTGAGA AACAAGCTGA GGAAAAACAT CTTAAAGGGG AGTTATATAC TGCCGTAATA	12240
GGTTCGGCGA CACAACCTGA ATATGTAATT ACCTTGCGAG AGGAAGTAGG TTTTTTTCG	12300
GTAAATTTTT TCGATAAATT TGGAAGGGAT TATTTAACCC ATCAATTTCA AAAATATTCC	12360
AATTCGAATT ATTATTTCT TTCTATGGCT GTATGGAGAG ATTATATAAC TTTGGAATCT	12420
CATGACTTAG CAGAAGGATA TACTTATTTC TTCAATGAAA ATACGGATGA TTGCTATGTT	12480
TTGAAACAAG ATTITATTAA TAATGAGCGA TATGAAAAAA CAGAATTATA TTCCCAAAAA	12540
GATAAGGTAA TICTATITCC AAAGTITGGT GAATATGATT TGGTGTTAAA TCCGGACATI	12600
ATTTAATTAA GTTTTAAGGC CGTCTGAAAA AAATTTCAAA CGGCTTTTAT TATTGGGTTT	12660
GGAATCTGAG GATAAAGCTG ATAAAAACCA GGAAATTATC AGATTGCTAT ATACGTATTG	12720
TTGTACAGAC TAAAGGCAGC AATCAAATCA CTATTGCTTA CCCACAAAAA TAAATTGATT	12780
ATATGGAATA ATCATGAATA AGAGAATGAA AATGTGTCCT GCTTGTCAAC AAGGCTATCT	12840
CTACCATTCG AAACCTAAAT ATCTTCATGA TGAAATTATT CTGTGTGATG AATGCGATGC	12900
AGTATGGCTC AAAGGTATGA ATATATTTTA TGGAGAATAT GAAAAAGATT TTTATTCTTA	12960
TETTCCTTC ATGGAATCCC AAGGTATAAC GAGTGAATGT ATTTGGGAAG GAGATTTGTT	13020
TGATCATCCA TATTATGAAG ATGAAAACTC AAATGATATG GATTGATGGA AATTTTAAGC	13080
CTGCGTAGGT ACGATTAGCC ATCAAACGGC GTAATCATAC GCAAGATTAT CAACAGAGAG	13140
GGCTGGCAGC GATATACCAC CCACAAGATT GCCCATGCCA TAGCGGGCTG TGCGGCAGCG	13200
GCGGCGAATA AGGGCAAGTG TCAGGATGGT GCGATAGGCG CTGCAGTCGG TGAGATTGTT	13260
GGTGAGGCTT TGGTTAAGAA TACTGATTTC AGTCGTATGA GTGCGACCGA AATCGAAAAA	13320
GCTAAAGCGA AGATTACTGC CTATTCAAAA CTGGTTGCCG GCACTGCGTC TGCCGTTGTA	13380
GGCGGGGATG TGAATACAGC GGCGAATGCG GCACAGATAG CGGTGGAGAA TAATACTTTG	13440
TATCCTAGAT GCGTTGGTGC AAAGTGTGAT GAATTTCAAA AGGAACAACA AAAATGGATA	13500

			//			
CGTGAAAATC	CTGAAGAATA	TCGAGAAGTT	TIGCTITITO	: AGACAGGATT	TATTCCAATT	13560
ATCGGTGATA	TACAGAGTTT	TGTACAAGCA	CAGACCGCTG	CCGATCACCT	GTTTGCTTTG	13620
CTGGGTGTGG	TTCCGGGTAT	CGGTGAATCG	ATACAGGCCT	· ATAAAGTAGO	GAAAGCGGCA	13680
AAAAATTTAC	AAGGCATGAA	AAAAGCCTTG	GACAAGGCAG	CAACCGTTGC	CACTGCACAG	13740
GGCTATGTCA	GCAAAACCAA	AATCAAAATC	GGTCAAACTG	AATTAAGGGT	TACTGCAGCA	13800
ACTGACAAAC	AATTGCTGAA	AGCTATTGGC	GAAGGAAGGG	ACACGACAGG	TAAAATGACC	13860
GAGCAGTTAT	TTGACTCTTT	AGCTAAACAA	AATGGCTTCA	GAGTGCTTTC	GGGCGGCAAA	13920
TACGGCGGAA	ATAACGGTTT	TGATCATGTA	TGGCAGGCTG	CCGATGGTAG	TGTCGTTTTG	13980
ATTGTAGAAA	GTAAGCAGAT	TAGGAACGGT	ACGGTACAGC	TGAATCCGAA	TGGTGCGGGT	14040
GGATATACGC	AAATGAGTGA	GGATTGGATT	AGACAAGTTT	TAGATCAATT	ACCCGATGGT	14100
AGTCCCGCTA	AAGCTGCTGT	CTTCAAAGCA	AATAAGAACG	GCACATTAAA	AACAGCAATA	14160
GCAGGCGTTG	ATCGTCAAAC	AGGTAAGGCC	GTTATTCTTC	CTGTCAAAGT	TCCTTCTAAA	14220
ACCAATATAA	GGAGATAACA	ATGGGGCACA	ATATGATGAC	CACCCAAAAA	TGGTATGAGC	14280
ATATTACTAA	TGTAATCATA	GGCAATACTG	СТААТТТСАА	TAGCGGTTGC	CTTGACTCTA	14340
TAGATTATGT	AGATGAAAGA	AAAGGCGTTC	CGCTTGCAGC	TATGCAACAT	ATTTTCATGG	14400
ACGTTAGAGC	TGCAGCTTCC	CATGCCTATC	TATTTGAACA	TGATCTTAAG	AAATTCAAGC	14460
AATATGCTTA	TGTTGCAGGA	AAGCTGGGGG	TTTTGCTGAG	TGTAAATTCT	ACAGACCCTG	14520
AACCCTTCTT	CTTTCCCTGT	GACATGCTCA	ACATTCAAAA	TCCGATGTTT	CTGATGCTGA	14580
TGAGCGACAG	CCCACAGCTG	CGTGAGTTTC	TGGTGCGCAA	TATCGACAAC	ATCGCCAACG	14640
ATACAGAAGC	CTTTATAAAC	CGCTACGACC	TCAACCGGCA	TATGATTTAC	AATACTCTGC	14700
TGATGGTGGA	GGGTAAGCAG	CTTGATCGGT	TGAAACAACG	TAGCGAGAAA	GTCTTGGCGC	14760
ATCCCACCCC	TAGCAAATGG	CTGCAAAAGC	GGTTGTACGA	TTACCGCTTC	TTCCTCGCTT	14820
TCGCCGAACA	GGATGCCGAG	GCAATGAAAG	COGCCTTAGA	GCCGCTTTTC	GATAAAAAA	14880

78

CCGCGCGTAT GGCTGCCA	AA GAAACATTGT	CCTATTTCGA	TTTCTACCTG	CYCCCCCYYY	14940
TOGTTACCTA CGCCAAAA	TC GCATCCATGC	ACGGTTTCGA	TTTGGGCATA	GATCAAGAAA	15000
TCTCACCGAG GGATTTGA	TT GTTTACGATC	CGCTGCCGGC	AGACGAATAT	CAAGACATCT	15060
TCGATTTTAT GAAACAGT	AT GACTIGTCT.	ACCCGTATGA	ATATCTGCAG	GATTGGATAG	15120
ATTACTATAC GTTCAAAA	CC GATAAGCTGG	TATTTGGTAA	CGCGAAGCGA	GAGTGAGCCG	15180
TAAAACTCTG AGCTCCTG	TT TTATAGATTA	CAACTTTAGG	CCGTCTTAAA	GCTGAAAGAT	15240
TTTCGAAAGC TATAAATT	GA AGCCCTTCCA	CAGTACATAG	ATCTGTGTTG	TGGCGGGGCT	15300
TTACCACGCT GATTGCCG	GA GAAGAACTCA	ACCTGCTGGC	AAAACAAGGC	ATGAGATCTT	15360
TGCAATAACA TGAGTTGA	GA C CTTTG CAAA	AAAGCCCTTC	CCCGACATCC	GAAACCCAAA	15420
CACAGGATTT CGGCTGTT	TT CGTACCAAAT	ACCTCCTAAT	TTTACCCAAA	TACCCCCTTA	15480
ATCCTCCTCG GACACCCC	AT AATCAGGCAT	cceccrecc	TTTTAGGCGG	CAGCGGGCGC	15540
ATTTAGCCTG TTGGCCGC	TT TCAACAGGTT	CAAACACATC	GCCTTCAGGT	GGCTTTGCGC	15600
ACTCACTTTG TCATTTCC	. A.A.				15620

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Protein
 - (B) EMPLACEMENT:1..580
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Met Lys Phe Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Ile Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

PCT/FR97/01295 WO 98/02547

								79							
Pro	Leu	Lys	Thr 20	Ləu	Ala	Ala	Asp	Glu 25	Asn	Asp	Ala	Glu	Ləu 30	Ilə	λrā
Ser	Met	Gln 35	Arg	Gln	Gln	His	11e 40	Asp	Ala	Glu	Ləu	Leu 45	Thr	ysb	Ala
Asn	Val 50	Arg	Phe	Glu	Gln	Pro 55	Leu	Glu	Lys	Asn	Asn 60	Туг	Val	Leu	Ser
Glu 65	Asp	Glu	Thr	Pro	Cys 70	Thr	Arg	Val	Asn	Tyr 75	Ile	Ser	Leu	Asp	Asp 80
Lys	Thr	Ala	Arg	Lys 85	Phe	Ser	Phe	Leu	Pro 90	Ser	Val	Leu	Met	Lys 95	Glu
			100					Leu 105					110		
		115					120	Leu				125			
	130					135		Asn			140				
145					150			Gly		155					160
				165				Ser	170					175	
			180					Leu 185					190		
		195					200	Pro				205			
	210					215		Lys			220				
225					230			Ser		235					240
Gly	Lys	Thr	Thr	Gly 245	Lys	Tyr	Gln	Gly	Asn 250	Val	Ala	Leu	Ser	255	ASP

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ASN	Pro	Lau	Gly	Lau	Ser	Αsp	Ləu	Phe	Tyr	Val	Ser	Tyr	Gly	Arg	Gly
			260					265					270	_	·

- Leu Val His Lys Thr Asp Leu Thr Asp Ala Thr Gly Thr Glu Thr Glu 275 280 285
- Ser Gly Ser Arg Ser Tyr Ser Val His Tyr Ser Val Pro Val Lys Lys 290 295 300
- Trp Leu Phe Ser Phe Asn His Asn Gly His Arg Tyr His Glu Ala Thr 305 310 315 320
- Glu Gly Tyr Ser Val Asn Tyr Asp Tyr Asn Gly Lys Gln Tyr Gln Ser 325 330 335
- Ser Leu Ala Ala Glu Arg Met Leu Trp Arg Asn Arg Phe His Lys Thr 340 345 350
- Ser Val Gly Met Lys Leu Trp Thr Arg Gln Thr Tyr Lys Tyr Ile Asp 355 360 365
- Asp Ala Glu Ile Glu Val Gin Arg Arg Arg Ser Ala Gly Trp Glu Ala 370 375 380
- Glu Leu Arg His Arg Ala Tyr Leu Asn Arg Trp Gln Leu Asp Gly Lys 385 390 395 400
- Leu Ser Tyr Lys Arg Gly Thr Gly Met Arg Gln Ser Met Pro Ala Pro
 405 410 415
- Glu Glu Asn Gly Gly Gly Thr Ile Pro Gly Thr Ser Arg Met Lys Ile
 420 425 430
- Ile Thr Ala Gly Leu Asp Ala Ala Ala Pro Phe Met Leu Gly Lys Gln
 435 440 445
- Gln Phe Phe Tyr Ala Thr Ala Ile Gln Ala Gln Trp Asn Lys Thr Pro 450 455 460
- Leu Val Ala Gin Asp Lys Leu Ser Ile Gly Ser Arg Tyr Thr Val Arg
 465 470 475 480
- Gly Phe Asp Gly Glu Gln Ser Leu Phe Gly Glu Arg Gly Phe Tyr Trp
 485
 490
 495

81

Gln Asn Thr Leu Thr Trp Tyr Phe His Pro Asn His Gln Phe Tyr Leu 500 505 510

Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525

Gly Lys Gln Leu Met Gly Ala Val Val Gly Phe Arg Gly Gly His Lys 530 535 540

Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu 565 570. 575

Asn Tyr Ser Phe 580

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1981 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..1981
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr

1 5 10 15

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln 20 25 30

Ala Gly Ser Ser Val Ser Val Ser Leu Lys Thr Ser Gly Asp Leu Cys
35 40 45

82

Gly	Lys	Lau	Lys	Thr	Thr	Ləu	Lys	Thr	Leu	Val	Cys	Ser	Lau	Val	Ser
	50					55					60				

- Lau Ser Met Val Lau Pro Ala His Ala Gln Ile Thr Thr Asp Lys Ser 65 70 75 80
- Ala Pro Lys Asn Gln Gln Val Val Ile Leu Lys Thr Asn Thr Gly Aia 85 90 95
- Pro Leu Val Asn Ile Gln Thr Pro Asn Gly Arg Gly Leu Ser His Asn 100 105 110
- Arg Tyr Thr Gln Phe Asp Val Asp Asn Lys Gly Ala Val Leu Asn Asn 115 120 125
- Asp Arg Asn Asn Pro Phe Leu Val Lys Gly Ser Ala Gln Leu Ile 130 135 140
- Leu Asn Glu Val Arg Gly Thr Ala Ser Lys Leu Asn Gly Ile Val Thr 145 150 155 160
- Val Gly Gly Gln Lys Ala Asp Val Ile Ile Ala Asn Pro Asn Gly Ile 165 170 175
- Thr Val Asn Gly Gly Gly Phe Lys Asn Val Gly Arg Gly Ile Leu Thr 180 185 190
- Ile Gly Ala Pro Gln Ile Gly Lys Asp Gly Ala Leu Thr Gly Phe Asp 195 200 205
- Val Arg Gln Gly Thr Leu Thr Val Gly Ala Ala Gly Trp Asn Asp Lys 210 215 220
- Gly Gly Ala Asp Tyr Thr Gly Val Leu Ala Arg Ala Val Ala Leu Gln 225 230 235 240
- Gly Lys Leu Gin Gly Lys Asn Leu Ala Val Ser Thr Gly Pro Gln Lys
 245 250 255
- Val Asp Tyr Ala Ser Gly Glu Ile Ser Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr 260 265 270
- Lys Pro Thr Ile Ala Leu Asp Thr Ala Ala Leu Gly Gly Met Tyr Ala 275 280 285

83

Asp	Ser 290		Thr	Leu	Ile	Ala 295		Glu	Lys	Gly	Val 300	Gly	Val	Lys	Asa
Ala 305	Gly	Thr	Lau	Glu	Ala 310	Ala	Lys	Gln	Leu	Ile 315	Val	Thr	Ser	Sər	Gly 320
Arg	Ilə	Glu	Asn	Ser 325	Gly	Arg	Ile	Ala	Thr 330	Thr	Ala	Asp	Gly	Thr 335	Glu
Ala	Ser	Pro	Thr 340	Tyr	Leu	Ser	Ilə	Glu 345	Thr	Thr	Glu	Lys	Gly 350	Ala	λla
Gly	Thr	Phe 355	Ile	Ser	Asn	Gly	Gly 360	Arg	Ile	Glu	Sər	Lys 365	Gly	Leu	Leu
Val	Ile 370	Glu	Tḥr	Gly	Glu	Asp 375	Ile	Ser	Leu	Arg	Asn 380	Gly	Ala	Val	Val
Gln 385	Asn	Asn	Gly	Ser	Arg 390	Pro	Ala	Thr	Thr	Val 395	Leu	Asn	Ala	Gly	His 400
Asn	Leu	Val	Ile	Glu 405	Ser	Lys	Thr	Asn	Val 410	Asn	Asn	Ala	Lys	Gly 415	Ser
Ala	Asn	Leu	Ser 420	Ala	Gly	Gly	Arg	Thr 425	Thr	Ile	Asn	Asp	Ala 430	Thr	Ile
Gln	Ala	Gly 435	Ser	Ser	Val	Tyr	Ser 440	Ser	Thr	Lys	Gly	Asp 445	Thr	Glu	Leu
Gly	Glu 450	Asn	Thr	Arg	Ile	Ile 455	Ala	Glu	Asn	Val	Thr 460	Val	Leu	Ser	Asn
Gly 465	Ser	Ile	Gly	Ser	Ala 470	Ala	Val	Ile	Glu	Ala 475	Lys	Asp	Thr	Ala	His 480
Ile	Glu	Ser	Gly	Lys 485	Pro	Leu	Ser	Leu	Glu 490	Thr	Ser	Thr	Val	Ala 495	Ser
Asn	Ilə	Arg	Leu 500	ÅSN	Asn	Gly	Asn	Ile 505	Lys	Gly	Gly	Lys	Gln 510	Leu	Ala
Leu	Leu	Ala 515	Àsp	Asp	Asn	Ile	Thr 520	Ala	Lys	Thr	Thr	Asn 525	Leu	Asn	Thr

84

Pro	530		n Ləi	тут	· Val	. His		Gly	Lys	s yst	540		ı Ləi	ı Ası	n Val	
Asp 545		s ysi	p Let	ı Sər	• Ala 550		Ser	Ile	His	5 Leu 555		Ser	. Asi	ısk o	n Ala 560	
Ala	His	; Ile	∍ Thi	Gly 565		Ser	Lys	Thr	Ləu 570		Ala	Ser	Lys	5 Asg 575	Met	
Gly	Val	. G1u	1 Ala 580		Leu	Ləu	Asn	Val 585		Asn	Thr	Àsn	590	_	Thr	
Asn	Ser	Gly		Leu	His	Ile	Gln 600	Ala	Ala	Lys	Gly	Asn 605		Gln	Leu	
Arg	Asn 610		Lys	Leu	Asn	Ala 615	Ala	Lys	Ala	Leu	Glu 620	Thr	Thr	Ala	Leu	
Gln 625	Gly	Àsn	Ile	Val	Ser 630	Asp	Gly	Leu	His	Ala 635	Val	Ser	Ala	Asp	Gly 640	
His	Val	Ser	Leu	Leu 645	Ala	Asn	Gly	Asn	Ala 650	Asp	Phe	Thr	Gly	His 655	ÀSN	
Thr	Leu	Thr	Ala 660	Lys	Ala	Asp	Val	Азл 665	Ala	Gly	Ser	Val	Gly 670	Lys	Gly	
Arg	Leu	Lys 675	Ala	Asp	Asn	Thr	Asn 680	Ile	Thr	Ser	Ser	Ser 685	Gly	ÀSÞ	Ile	
Thr	Leu 690	Val	Ala	GIY	Asn	Gly 695	Ile	Gln	Leu	Gly	Asp 700	Glγ	Lys	Gln	Arg	
Asn 705	Ser	Ile	Asn	Gly	Lys 710	His	Ile	Ser	Ile	Lys 715	Asn	Asn	Gly	Gly	Asn 720	
Ala	Asp	Leu	Lys	Asn 725	Leu	Asn	Val	His	Ala 730	Lys	Ser	Gly	Ala	Leu 735	Asn	
lle	His	Ser	Asp 740	Àrg	Ala	Leu .		11e 745	Glu	ÀSN '	Thr i		Leu 750	Glu	Ser	
Chr	His	Asn	The	Hie	f au	λen		Glo '	u; e	GI.		U = 1	Th	T 011	۱	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

765

760

PCT/FR97/01295

85

								85							
Gln	770	_	Ala	Туг	Ala	His 775	-	His	: Ləu	Sər	Ilə 780		Gly	Sər	Gln
Ile 785	-	Gln	Asn	Asp	Lys 790	Leu	Pro	Sər	Ala	Asn 795	_	Leu	Val	Ala	Asn 800
Gly	Vai	Leu	Ala	Leu 805	Asn	Ala	Arg	Tyr	Ser 810	Gln	Ile	Ala	Asp	Asn 815	Thr
Thr	Leu	Arg	Ala 820	_	Ala	Ilə	Asn	Lau 825	Thr	Ala	Gly	Thr	Ala 830	Ləu	Val
Lys	Arg	Gly 835		Ile	Asn	Trp	Ser 840	Thr	Val	Ser	Thr	Lys 845	Thr	Leu	Glu
Asp	Asn 850		Glu	Leu	Lys	Pro 855	Leu	Ala	Gly	Arg	Leu 860	Asn	Iìe	Glu	Ala
Gly 865	Ser	Gly	Thr	Leu	Thr 870	Ile	Glu	Pro	Ala	Asn 875	Arg	Ile	Ser	Ala	His 880
Thr	Asp	Leu	Ser	Ile 885	Lys	Thr	Gly	Gly	Lys 890	Leu	Leu	Leu	Ser	Ala 895	Lys
Gly	Gly	Asn	Ala 900	Gly	Ala	Pro	Ser	Ala 905	Gln	Val	Ser	Ser	10 910	Glu	Ala
Lys	Gly	Asn 915	Ile	Arg	Leu	Val	Thr 920	Gly	Glu	Thr	Asp	Leu 925	Àгд	Gly	Ser
Lys	11e 930	Thr	Ala	Gly	Lys		Leu		Val	Ala	Thr 940	Thr	Lys	Gly	Lys
Leu 945	Asn	Ile	Glu	Ala	Val 950	ÀSN	Asn	Ser	Phe	Ser 955	Asn	Tyr	Phe	Pro	Thr 960
Gln	Lys	Ala	Ala	Glu 965	Leu	Asn	Gln	Lys	Ser 970	Lys	Glu	Leu	Glu	Gln 975	Gln
Ile	Ala	Gln	Leu 980	Lys	Lys	Ser	Ser	Pro 985	Lys	Ser	Lys	Leu	Ile 990	Pro	Thr
Leu	Gln	Glu 995	Glu	Arg	Asp	Arg	Leu 1000		Phe	Туг	Ile	Gln 1005		Ile	Asn

86

- Lys Glu Val Lys Gly Lys Lys Pro Lys Gly Lys Glu Tyr Leu Gln Ala 1010 1015 1020
- Lys Lau Sar Ala Gin Asn Ila Asp Lau Ila Sar Ala Gin Gly Ila Giu 1025 1030 1035 1040
- Ile Ser Gly Ser Asp Ile Thr Ala Ser Lys Leu Asn Leu His Ala 1045 1050 1055
- Ala Gly Val Leu Pro Lys Ala Ala Asp Ser Glu Ala Ala Ile Leu 1060 1065 1070
- Ile Asp Gly Ile Thr Asp Gln Tyr Glu Ile Gly Lys Pro Thr Tyr Lys 1075 1080 1085
- Ser His Tyr Asp Lys Ala Ala Leu Asn Lys Pro Ser Arg Leu Thr Gly 1090 1095 1100
- Arg Thr Gly Val Ser Ile His Ala Ala Ala Ala Leu Asp Asp Ala Arg 1105 1110 1115 1120
- Ile Ile Ile Gly Ala Ser Glu Ile Lys Ala Pro Ser Gly Ser Ile Asp 1125 1130 1135
- Ile Lys Ala His Ser Asp Ile Val Leu Glu Ala Gly Gln Asn Asp Ala 1140 1145 1150
- Tyr Thr Phe Leu Lys Thr Lys Gly Lys Ser Gly Lys Ile Ile Arg Lys
 1155 1160 1165
- Thr Lys Phe Thr Ser Thr Arg Asp His Leu Ile Met Pro Ala Pro Val 1170 1175 1180
- Glu Leu Thr Ala Asn Gly Ile Thr Leu Gln Ala Gly Gly Asn Ile Glu 1185 1190 1195 1200
- Ala Asn Thr Thr Arg Phe Asn Ala Pro Ala Gly Lys Val Thr Leu Val 1205 1210 1215
- Ala Gly Glu Glu Leu Gln Leu Leu Ala Glu Glu Gly Ile His Lys His 1220 1225 1230
- Glu Leu Asp Val Gin Lys Ser Arg Arg Phe Ile Gly Ile Lys Val Gly 1235 1240 1245

Lys	Ser 1250		Tyr	Ser	Lys	Asn 1255		Ləu	Asn	Glu	Thr 1260		Leu	Pro	Va:
Arg 1265		Val	Ala	Gln	Thr 1270		Ala	Thr	Arg	Ser 1275	Gly	Trp	γsb	Thr	Va ! 128
Leu	Glu	Gly	Thr	Glu 1285		Lys	Thr	Thr	Leu 1290		Gly	Ala	Аsp	Ile 1299	
Ala	Gly	Val	Gly 1300		Lys	Ala	λrg	Val 1305		Ala	Lys	Ile	Ile 1310		Lys
Glγ	Ile	Val 1315		Arg	Ile	Gln	Ser 1320		Glu	Lys	Leu	Glu 1325		Asn	Ser
Thr	Val 1330		Gln	Lys	Gln	Ala 1335		Arg	Gly	Ser	Thr 1340		Glu	Thr	Leu
Lys 1345		Pro	Ser	Phe	Glu 1350		Pro	Thr	Pro	Pro 1355	Lys	Leu	Ser	Ala	Pro
Gly	Gly	Tyr	Ile	Val 1365		Ile	Pro	Lys	Gly 1370		Leu	Lys	Thr	Glu 1375	
Glu	Lys	Leu	Ser 1380		Gln	Pro	Glu	Tyr 1385		Туг	Leu	Lys	Gln 1390		Gln
Val	Ala	Lys 1395		Ile	Asn	Trp	Asn 1400		Val	Gln	Leu	Ala 1405		ÀSÞ	Arg
Trp	Asp 1410		Lys	Gln	Glu	Gly 1415		Thr	Glu	Ala	Gly 1420		Ala	Ile	īle
Ala 1425		Ala	Val	Thr	Val 1430		Thr	Ser	Glγ	Ala 1435	Gly	Thr	Gly	Ala	Val 144
Leu	Gly	Leu	Asn	Gly 1445		Ala	Ala	Ala	Ala 1450		Asp	Ala	Ala	Phe 1455	
Ser	Leu	Ala	Ser 1460		Ala	Ser	Val	Ser 1465		Ile	Asn	Asn	Lys 1470		Asp
Val	Gly	Lys		Leu	Lys	Glu	Leu		Arg	Ser	Ser	Thr 1485		Lys	Asn

Ŋ

88

Leu Val Val Ala Ala Ala Thr Ala Gly Val Ala Asp Lys Ile Gly Ala 1490 1495 1500

Ser Ala Leu Asn Asn Val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr 1505 1510 1515 1520

Val Asn Leu Ala Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val 1525 1530 1535

Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala 1540 1550

Leu Val Asn Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Gln Leu 1555 1560 1565

Asp Gln His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Gly Cys 1570 1575 1580

Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly
1585 1590 1595 1600

Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn 1605 1610 1615

Prc Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser 1620 1630

Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn 1635 1640 1645

Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser 1650 1655 1660

Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys 1665 1670 1675 1680

Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln 1685 1690 1695

Asn Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Ala Ile Cys Thr Asp 1700 1705 1710

Ile Ser Arg Ser Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His Leu Ile 1715 1720 1725

				1765	5				1770)				1775	
Leu	Ala	Leu	Gln	Ser	туг	His	Ləu	Asn	Thr	Ala	Ala	Lys	Ser	Trp	Leu
Asp		Glu	Trp	Tyr	Lys 1750		Phe	Sər	Lys	Ser 175		Thr	Gln	Ala	Asp 1760
Asp	Sər 1730	-	Sər	Ləu	His	Sər 1735		89 Trp	Glu	Ala	Gly 1740		Ile	Gly	Lys

Gin Ser Gly Asn Thr Lys Pro Leu Ser Glu Trp Met Ser Asp Gln Gly
1780 1785 1790

Tyr Thr Leu Ile Ser Gly Val Asn Pro Arg Phe Ile Pro Ile Pro Arg 1795 1800 1805

Gly Phe Val Lys Gln Asn Thr Pro Ile Thr Asn Val Lys Tyr Pro Glu 1810 1815 1820

Gly Ile Ser Phe Asp Thr Asn Leu Lys Arg His Leu Ala Asn Ala Asp 1825 1830 1835 1840

Gly Phe Ser Gln Glu Gln Gly Ile Lys Gly Ala His Asn Arg Thr Asn 1845 1850 1855

Phe Met Ala Glu Leu Asn Ser Arg Gly Gly Arg Val Lys Ser Glu Thr 1860 1865 1870

Gln Thr Asp Ile Glu Gly Ile Thr Arg Ile Lys Tyr Glu Ile Pro Thr 1875 1880 1885

Leu Asp Arg Thr Gly Lys Pro Asp Gly Gly Phe Lys Glu Ile Ser Ser 1890 1895 1900

Ile Lys Thr Val Tyr Asn Pro Lys Lys Phe Ser Asp Asp Lys Ile Leu 1905 1910 1915 1920

Gin Met Ala Gin Asn Ala Ala Ser Gin Gly Tyr Ser Lys Ala Ser Lys 1925 1930 1935

Ile Ala Gln Asn Glu Arg Thr Lys Ser Ile Ser Glu Arg Lys Asn Val 1940 1945 1950

Ile Gln Phe Ser Glu Thr Phe Asp Gly Ile Lys Phe Arg Ser Tyr Phe 1955 1960 1965

90

Asp Val Asn Thr Gly Arg Ila Thr Asn Ila His Pro Glu 1970 1975 1980

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 143 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..143
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:

Met Lys Asn Asn Ile Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15

Asn His Phe Val Ile Ser Ile Phe Phe Glu Thr Ile Tyr Gln Phe Glu 20 25 30

Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Gly
35 40 45

His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gln Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg 50 55 60

Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys
65 70 75 80

Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asn Pro Glu Glu 85 90 95

Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110

Ser Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

Ile Gln Lys Thr Tyr Ser Gln Thr Asn Cys Ser Leu His Glu Thr 130 135 140

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide amine
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
 - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr
 1 5 10 15
 - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
 - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln 35 40 45
 - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr 50 55 60
 - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His 65 70 75 80
 - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
 - Leu Ser Ala Ser Gin Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110
 - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

92

Ala	Gly 130		; Lys	Leu	Thr	Leu 135		Ala	val	Glu	140		ı Asr	Tyr	. yst
Lys 145		λsp	Ser	Gln	Lys 150		Arg) Arg	Phe	155		' Ile	e Ser	Ту	Ser 160
Lys	Ala	His	Asp	Thr 165	Thr	Thr	Gln	Val	Me t 170		Thr	Ala	. Leu	Pro 175	
Arg	Val	Val	Ala 180		Ser	Ala	Àsn	Leu 185		Ser	Gly	Trp) Asp 190		Lys
Leu	Gln	Gly 195		Gln	Phe	Glu	Thr 200		Leu	Gly	Gly	Ala 205		Ile	Arg
Ala	Gly 210	Val	Gly	Glu	Gln	Ala 215	Arg	Ala	Asp	Ala	Lys 220		Ile	Leu	Glu
G1γ 225	Ile	Lys	Ser	Ser	Ile 230	His	Thr	Glu	Thr	Val 235	Ser	Ser	Ser	Lys	Ser 240
Thr	Leu	Trp	Gln	Lys 245	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly 250		Asn	Ile	Glu	Thr 255	Leu
Gln	Ləu	Pro	Ser 260	Phe	Thr	Gly	Pro	Val 265	Ala	Pro	Val	Leu	Ser 270	Ala	Pro
Gly	Gly	Tyr 275	Ile	Val	Asp	Ile	Pro 280	Lys	Gly	Àsn	Leu	Lys 285	Thr	Gln	Ile
Glu	Thr 290	Leu	Thr	Lys	Gln	Pro 295	Glu	Туг	Ala	Туг	Leu 300	Lys	Gln	Leu	Gln
Val 305	Ala	Lys	Asn	Ile	Asn 310	Trp	Asn	Gln	Val	Gln 315	Leu	Ala	Tyr	ÀSP	Lys 320
Trp	Asp	Tyr	Lys	Gln 325	Glu	Gly	Met	Thr	Pro 330	Ala	Ala	Ala	Ala	Val 335	Val
Val	Ile	Val	Val 340	Thr	Val	Leu	Thr	Tyr 345	Gly	Ala	Leu	Ser	Ala 350	Pro	Ala
Ala	Ala	Gly	Thr	Ala	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Gly	Ala	Gly	Gly	Ala	Ala

PCT/FR97/01295

								93	,						
Ala	370		Ala	Ala	Gly	7hr		/ Val	Ala	Ala	Gly 380		Ala	Ala	Thr
Thr 385	_	Val	. Ala	Ala	390		Sər	Ala	Ala	Ala 395		Thr	Thr	Ala	400 71a
Gly	· Lys	Ala	Ala	Leu 405		Sər	Leu	Ala	Ser 410		Ala	Ala	Val	Ser 415	Leu
Ile	Asn	Asn	Lys 420	_	Asp	Ile	Asn	His 425		Ləu	Lys	Glu	Leu 430	Gly	Lys
Ser	Ser	Thr 435		Arg	Gln	Ala	Ala 440		Ala	Ala	Val	Thr 445	Ala	Gly	Val
Leu	Gl: 450	Gly	Ile	Ser	Gly	Leu 455	Asn	Thr	Gln	Ala	Ala 460	Glu	Ala	Val	Ser
Lys 465	His	Phe	His	Ser	Pro 470	Ala	Ala	Gly	Lys	Leu 475	Thr	Ala	Asn	Leu	Ile 480
Asn	Ser	Thr	Ala	Ala 485	Ala	Ser	Val	His	Thr 490	Ala	Ile	Asn	Gly	Gly 495	Ser
Leu	Lys	Asp	Asn 500	Leu	Gly	Asp	Ala	Ala 505	Leu	Gly	Ala	Ile	Val 510	Ser	Thr
Val	His	Gly 515	Glu	Val	Ala	Ser	Lys 520	Ile	Lys	Phe	Asn	Leu 525	Ser	Glu	Àsp
Tyr	Ile 530	Ala	His	Lys		Ala 535		Ala	Val		Gly 540	Cys	Ala	Ser	Ala
Val 545	Ala	Asn	Lys	Gly	Lys 550	Cys	Arg	Asp	Gly	Ala 555	Ile	Gly	Ala	Ala	Val 560
Gly	Glu	Met	Val	Gly 565	Glu	Thr	Leu	Leu	Asp 570	Gly	Arg	Asp	Val	Gly 575	Lys
Leu	Ser	Pro	Gln 580	Glu	Arg	Gln	Lys	Val 585	Ile	Ala	Tyr	Ser	Gln 590	Ile	Ile
Ala	Gly	Ser 595	Ala	Val	Ala	Leu	Val 600	Lys	Gly	Asp	Val	A s n 605	Thr	Ala	Val

94

								94							
Asn	Ala 610	Ala	Thr	Val	Ala	Val 615	Glu	λsn	Asn	Ser	Leu 620	Ləu	Ala	Arg	Arg
Arg 625	Val	λsn	Ile	Arg	630	Thr	Pro	λrg	Gln	Glu 635	Leu	Glu	His	Glu	640 TÀ:
Ala	Ile	Leu	Glu	Ilə 645	Gln	Ala	Ilə	Thr	Asn 650	Gln	Ilə	Arg	Αrā	Lau 655	Ysb
Pro	Lys	Phe	Asn 660	Gly	Ilə	EIA	Ilə	Ləu 665	Arg	Thr	Pro	Gly	Glu 670	Pro	Trp
Thr	Arg	His 675	Asp	Val	Gln	Thr	Tyr 680	Arg	Gln	Tyr	Tyr	Asn 685	Gln	Leu	Arg
Glu	Ser 690	Arg	Gly	Phe	Ala	Val 695	Glu	Pro	Ile	Tyr	Arg 700	Ile	Arg	Ile	Asn
Asn 705	Gly	Àsn	Glu	Phe	Asn 710	Arg	Ile	Met	Ser	Ser 715	Lys	Tyr	Pro	Tyr	Asn 720
Glu	Leu	Tyr	Val	Ala 725	Asn	Pro	Lys	Ser	Ala 730	Thr	Gly	Туг	Phe	Arg 735	Val
Asp	Ser	Tyr	Asp 740	Pro	Ala	Thr	Arg	Glu 745	Ile	Ile	Ser	Arg	Lys 750	Phe	Thr
Gln	Phe	Ser 755	Gln	Ile	Gln	Glu	Ser 760	Thr	Gly	Ile	Gly	Tyr 765	Ile	Lys	Glu
Ala	Val 770	λrg	Lys	Tyr	Ser	Pro 775	Gly	Thr	Val	Ile	Ser 780	Asn	Val	Pro	Ser
Thr 785	Pro	Thr	Thr	Ile	Arg 790	Gly	Arg	Lys	Leu	Glu 795	Gly	Lys	Leu	Ile	Leu ·
Glu	Val	Pro	Ala	Gln 805	Val	Asn	Pro	Ile	Pro 810	Gln	Ser	Val	Leu	Arg 815	Ala
Ala	Gln	Glu	Glu 820	Asn	Val	Ile	Ile	Arg 825	Àsр	Thr	Thr	Gly	Arg 830	Ile	Tyr

Lys

(2) 1	INFORMATIONS	PCUR	LA	SEQ	ID	NO:	41:
-------	--------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 833 acides amines
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: proteine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:
- Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr
 1 5 10 15
- Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
- Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gin 35 40 45
- Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
 50 55 60
- Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
 65 70 75 80
- Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
- Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110
- Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125
- Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 135 140
- Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160
- Lys Ala His Asp Thr Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala Leu Pro Ser 165 170 175

96

Arg Val Val Ala Giu Ser Ala Asn Leu Gln Ser Gly Trp Asp Thr Lys 180 185 190

Leu Gln Gly Thr Gln Phe Glu Thr Thr Leu Gly Gly Ala Thr Ile Arg 195 200 205

Ala Gly Val Gly Glu Gln Ala Arg Ala Asp Ala Lys Ile Ile Leu Glu 210 215 220

Gly Ile Lys Ser Ser Ile His Thr Glu Thr Val Ser Ser Ser Lys Ser 225 230 235 240

Thr Leu Trp Gin Lys Gin Ala Giy Arg Giy Ser Asn Ile Glu Thr Leu 245 250 255

Gln Leu Pro Ser Phe Thr Gly Pro Val Ala Pro Val Leu Ser Ala Pro 260 265 270

Gly Gly Tyr Ile Val Asp Ile Pro Lys Gly Asn Leu Lys Thr Gln Ile 275 280 285

Glu Thr Leu Thr Lys Gln Pro Glu Tyr Ala Tyr Leu Lys Gln Leu Gln 290 295 300

Val Ala Lys Asn Ile Asn Trp Asn Gln Val Gln Leu Ala Tyr Asp Lys 305 310 315 320

Trp Asp Tyr Lys Glm Glu Gly Met Thr Pro Ala Ala Ala Ala Val Val
325 330 335

Val Ile Val Val Thr Val Leu Thr Tyr Gly Ala Leu Ser Ala Pro Ala 340 345 350

Ala Ala Gly Thr Ala Gly Ala Ala Gly Ala Gly Ala Gly Ala Ala 355 360 365

Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ala Ala Thr 370 375 380

Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala 385 390 395 400

Gly Lys Ala Ala Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gin Ala Ala Val Ser Leu 405 410 415

PCT/FR97/01295 WO 98/02547

97

									97						
Ile	Asn	Asn	Lys 420	Gly	Аsp	Ile	Asn	His 425	Thr	Leu	Lys	Glu	Ləu 430	Gly	Lys
Ser	Ser	Thr 435	Val	λrg	Gln	Ala	Ala 440	Thr	λla	Ala	Val	Thr 445	Ala	Gly	Val
Leu	Gln 450	Gly	Ilə	Ser	Gly	Leu 455	Asn	Thr	Gln	Ala	Ala 460	Glu	Ala	Val	Ser
Lys 465	His	Phe	His	Ser	Pro 470	Ala	Ala	Gly	Lys	Leu 475	Thr	Ala	Asn	Leu	Ile 480
Asn	Ser	Thr	Ala	Ala 485	Ala	Ser	Val	His	Thr 490	Ala	Ile	Asn	Gly	Gly 495	Ser
Leu	Lys	ysb	Asn 500	Leu	Gly	Asp	Ala	Ala 505	Leu	Glγ	Ala	Ile	Val 510	Ser	Thr
Val	His	Gly 515	Glu	Val	Ala	Ser	Lys 520	Ile	Lys	Phe	Asn	Leu 525	Ser	Glu	Asp
Туг	Ile 530	Ala	His	Lys	Ile	Ala 535	His	Ala	Val	Ala	Gly 540	Cys	Ala	Ser	Ala
Val 545	Ala	Asn	Lys	Gly	Lys 550	Cys	ÀFG	Asp	Gly	Ala 555	Ile	Gly	Ala	Ala	Val 560
Gly	Glu	Met	Val	Gly 565	Glu	Thr	Leu	Leu	Asp 570	Gly	Arg	Asp	Val	Gly 575	Lys
Ləu	Ser	Pro	Gln 580	Glu	Arg					Ala		Ser	Gln 590	Ile	Ile
	Gly	595					600					605			
Asn	Ala 610	Ala	Thr	Val	Ala	Val 615	Glu	Asn	Asn	Ser	Leu 620	Leu	Ala	Arg	Arg
625	Val				630					635					640
Ala	Ile	Leu	Glu	Ile 645	Gln	Ala	Ile	Thr	Asn 650	Gln	Ile	Arg	Arg	£⊕u 655	Asp

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

98

Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg 675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Iie Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val
725 730 735

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr 740 745 750

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 775 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Gln Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lys

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire

WO 98/02547

PCT/FR97/01295

(11) TYPE DE MOLECULE: peptide

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: Peptide
(B) EMPLACEMENT:1..162

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Glu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys

1 5 10 15

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu 20 25 30

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu 35 40 45

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe 50 55 60

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 65 70 75 80

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr 85 90 95

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe 100 105 110

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val 130 135 140

Ile Leu Phe Pro Lys Phe Gly Glu Tyr Asp Leu Val Leu Asn Pro Asp 145 150 155 160

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

100

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 90 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gln Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu
35 40 45

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly 50 55 60

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp 85 90

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

(ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: Peptide
 (B) EMPLACEMENT:1..313
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:

Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr

1 5 10 15

Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val 20 25 30

Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gln Ile Ala Val Glu Asn Asn Thr Leu 35 40 45

Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gln 50 55 60

Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80

Phe Gin Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95

Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val 100 105 110

Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 120 125

Lys Asn Leu Gln Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val 130 135 140

Ala Thr Ala Gln Gly Tyr Val Ser Lys Thr Lys Ile Lys Ile Gly Gln
145 150 155 160

Thr Glu Leu Arg Val Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175

Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190

Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val Leu Ser Gly Gly Lys
195 200 205

102

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His Val Trp Gln Ala Ala Asp Gly 210 215 220

Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gln Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240

Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp 245 250 255

Trp Ile Arg Gln Val Leu Asp Gln Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys
260 265 270

Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 285

Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300

Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 311 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..311
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:

Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr 1 5 10 15

Asn Val Ile Ile Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn Ser Gly Cys Leu Asp 20 25 30

								100							
Ser	Ile	Asp 35	Tyr	Val	Asp	Glu	Arg 40	Lys	Gly	Val	Pro	Leu 45	Ala	Ala	Met
Gln	His 50	Ile	Phe	Me t	Asp	Val 55	Arg	Ala	Ala	Ala	Ser 60	His	Ala	Tyr	Leu
Phe 65	Glu	His	Asp	Leu	Lys 70	Lys	Phe	Lys	Gln	Туг 75	Ala	Туг	Val	Ala	Gly 80
Lys	Leu	Gly	Val	Leu 85	Leu	Ser	Val	Asn	Ser 90	Thr	Asp	Pro	Glu	Pro 95	Phe
Phe	Phe	Pro	Cys 100	Asp	Met	Leu	Asn	Ile 105	Gln	Asn	Pro		Phe	Leu	Met
Leu	Met	Ser 115	Asp	Ser	Pro	Gln	Leu 120	Arg	Glu	Phe	Leu	Val 125	Arg	Asn	Ile
Asp	Asn 130	Ile	Ala	Asn	Asp	Thr 135	Glu	Ala	Phe	Ile	Asn 140	Arg	Tyr	Asp	Leu
Asn 145	Arg	His	Met	Ile	Tyr 150	Asn	Thr	Leu	Leu	Met 155	Val	Glu	Gly	Lys	Gln 160
Leu	Asp	Arg	Leu	Lys 165	Gln	Arg	Ser	Glu	Lys 170	Val	Leu	Ala	His	Pro 175	Thr
Pro	Ser	Lys	Trp 180	Leu	Gln	Lys	Arg	Leu 185	Tyr	Asp	Туг	Arg	Phe 190	Phe	Leu
Ala	Phe	Ala 195	Glu	Sln	Asp	Ala	Glu 200	Ala	Met	Lys	Ala	Ala 205	Leu	Glu	prc
Leu	Phe 210	Asp	Lys	Lys	Thr	Ala 215	Arg	Met	Ala	Ala	Lys 220	Glu	Thr	Leu	Ser
Tyr 225	Phe	Asp	Phe	Туг	Leu 230	Gln	Pro	Gln	Ile	Val 235	Thr	Туг	Ala	Lys	11e 240
Ala	Ser	Met	His	Gly 245	Phe	Åsp	Leu	Gly	Ile 250	ÀSP	Gln	Glu	Ile	Ser 255	Pro
Arg	Asp	Leu	Ile 260	Val	Tyr	Asp	Pro	Leu 265	Pro	Ala	Asp	Glu	Tyr 270	Gln	Asp

Ile Phe Asp Phe Met Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr 275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Val 290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 30 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

105

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:

CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA

30

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:

CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A

31

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

106

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 28 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52: 28 GGGAGATCTC ACCCCAAGAA CGCCAAAA (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 31 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53: 31 GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

108

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:

AGTGGCTCCT AG

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:

AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAG

24

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 56:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:

AGTGGCTCTT AA

(2)	INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:	
, 2,	11110		
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
		(A) LONGUEUR: 10 paires de bases	
		(B) TYPE: nucléotide	
		(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
		(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
	(iv)	ANTI-SENS: NON	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:	
AGT	GGCTG	GC	10
(2)	INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
		(A) LONGUEUR: 24 paires de bases	
		(B) TYPE: nucléotide	
		(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
		(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
	(iv)	ANTI-SENS: NON	
	(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58:	
AGC.	ACTCT	CC AGCCTCTCAC CGAC	24
(2)	INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
	(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
		(A) LONGUEUR: 12 paires de bases	
		(B) TYPE: nucléotide	

(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

110

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 59: GTACTTGCCT AG 12 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60: ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61: GTACTTGCTT AA 12

(2) INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iv)	ANTI-SENS: NON	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:	
GTACTTGGG	GC	10
(2) INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii)	TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii)	HYPOTHETIQUE: NON	
(iv)	ANTI-SENS: NON	
(xi)	DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:	
ACCGACGTO	CG ACTATCCATG AACC	24
(2) INFO	RMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64	
(i)	CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

112

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

GATCAACTTT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGCG

113	
TGTTGTTGGA CATTACCTGC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAACG	120
GCAATCAGGG TACAATGCTA	140
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRÉ DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
GATCCGCGTA CTTGGTTTTT CATATTTTGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCGA	60
CATCATCTAA ATTIGTCTTT ATTGGTTTTT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTCC	120
GCCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTACC	180
GAGCCTTCGA GA	192
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 188 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:

GATCCGGCTG CCCGACGCC GCAAAATTGC CGCCGAGGAA AGCGCGCACA ACCACGACGG

114

CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA	120
TGTCGGCGCG GAGGTGTCTA TCGGTTCGTT GATGGTCAAC GTATTGGGTT ATCTGAAAGG	180
GCTGGATC	183
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:	
GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATTITG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT	60
TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG	120
TATAAAGCGC GGTATGGCGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TTTATTCATC TTTTATTCCT	180
TGAGTTTGCC TTCACGGGAC GGGGCGGCGC GCGGAACGCG GGGTTCGGTA AACCGCCCGA	240
TTCCGCGCCC GCCGAATTGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT	300
GATC	304
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 243 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
($ imes i$) Description de la sequence: Seq ID NO: 70:	
GATCAGACCC ATTITCAGCG CACCGTAAGC GCGGATTITC TCGAATTITT CCAAAGCTGC	60
GGCATCGTTG TTGATGTCGT CTTGCAACTC TTTGCCCGTG TAGCCCAAGT CGGCGGCATT	120
CAGGAAAACG GTCGGAATGC CCGCGTTGAT GAGCGTGGCT TTCAAACGGC CTATATTCGG	180
CACATCAATT TCATCGACCA AATTGCCGGT TGGGAACATA CTGCCTTCGC CGTCGGCTGG	240
ATC "	243
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 236 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:	

CGGCGGCGTAGTccgccGcgACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT
AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGCTTCAAGAAGCTCCCGAAATAG
AAAATCCTTTCGACCGCGCCGTTTATCTCCATAATAATTTTGGCGTATCTTCAATATTTT
AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGCGCTCCG

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

116

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:	
CGGTCAATCA CAAGAAAGTC AGCCGTCTGA TGGCGAAGAC GGGGCTGAAG GCAGTGATAT	6
GGCGGCGCAA ATACCGCTCG TTCAAAGGAG AAGTCGGCAA AATTGCGCCG AATATCCTGC	12
GACGCTGTTT CCATGCAGAA AAGCCGAATG AGAAATGGGT AACGGACGTT GCCGAGTTCA	18
ATGTAGGEGG AGAAAAGATA TACCTTTCTC CGATTATGGA TTTGTTTAAC GGGGAAATCG	24
TCAGTTACCG TATTCAGACC CGCCCGACTT TCGATTTGGC	28
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 120 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:	
CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA	60
ACTECTTACE GAAGTETTET ATACCEAGGE TEAATAGEEG ETCAAGGAGA GAGETATEAT	120
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 120 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(D) CONFIGURATION: linéaire

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74:	
CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA	60
ACTECTTACE GAAGTETTET ATACCEAGGE TEAATAGEEG CTEAAGGAGA GAGETATEAT	120
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:	
CGGTGTTTTT CTTAACAATT CGCCGACTTC ATGGCGATAT TTAAGTGACA GTTGCTCCGC	60
CCACGCAGTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA	120
TCAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT	152
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 381 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	

				NON

- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 76:

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 77
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 269 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

CGG	AGCATAA	AATCGTTATT	AAAGATAATG	GTATAGGAAC	GAGCTTCGAT	GAAATCAATG	60
ATT	TITATTI	GAGAATCGGT	CGGAACAGAA	GGGAAGAAAA	ACAAGCCTCC	CCGTGCGGAA	120
GAA	TTCCAAC	GGGTAAAAAA	GGCCTTGGTA	AATTGGCATT	ATTCGGGCTT	GGCAACAAAA	180
TTG	AAATTTC	TACTATCCAG	GGAAACGAAA	GGGTTACTTT	TACTTTGGAT	TATGCAGAGA	240
TTC	GAAGAAG	CAAGGGTATT	TATCAACCG				269

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NCN
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

CGGATGAAAACGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCAaAGGCTTGAAGATACCG CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAATCGACAGATGAGCAGCTTT CGGCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT TGTAGATGAAGCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 79:
 - (i) CARACTERISTIQUES. DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 79

CC	GTTTCAGG	TTGTCGCGAA	GGCTCGGTAA	CGGGCAACCT	GATTACGGGT	GATGCAGGCA	60
GC	CTTGAACAT	TEGEGACGGE	AAGGCGGAAT	ATGTTTATCC	GCAATGAGTG	GCGTAAAAAC	120
C.	ATAAAGA C	AAATTTAGAT	GATGTCGGGG	AAGATGCCCG	ACCGACAAGA	CTATGCAAAA	180
T	TGAAAAAC	CAAGTACGCG	GATCAGGCAT	GGATGCACGA	TCCAATCCG		229

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 80:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

120

(C)	NOMBRE D	E BRINS	5 :	simple	
(D)	CONFIGUR	ATION:	1;	néaire	

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80:

CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TTTCATTTTT GGCTTGACAG TTTGGAAATA	60
TTGTGTATCG GGGGGGGTA TTTGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCCGC GCAAAATATG	120
GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA	180
TAAAGAATTT GCGAGAACCT GATGCCG	207

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81 :
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 224 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81:

CGGCAACGAT TTGAGC	TATC GCGGTTACG	CATTCTGGAT	TTGGCACAAA	AATGCGAGTT	60
TGAAGAAGTC GCCCAC	CTGC TGATTCACGO	CCATCTGCCC	AACAAATTCG	AGCTGGCCGC	120
TTATAAAACC AAGCTC	AAAT CCATGCGCGG	CCTGCCTATC	CGTGTGATTA	AAGTTTTGGA	180
AAGCCTGCCT GCACAT	ACCC ATCCGATGGA	CGTAATGCGT	ACCG		224

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 212 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 82:

CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT 60 TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG 120 ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TITACCCATC TTGCCTTCTG 180 TGCCTTTTGC GGGATTGGAG CCGTAACTGC CG 212

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 353 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83

CGGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG 60 AAAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA 120 GCCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA 180 AGTATTCGGG CAAACGGCTT ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA 240

122

CATTATIGCA GGACACCAAG ACGAAACGGA TTITATGCAT AGCTGTGCGG GAATTATCTG	300
ATATCACTTG AACGATTGGC TTGATACCTA AAAACGGAGG AACCGTTGGC TTT	353
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 84:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 84:	
AATTCCGTAT CCAAACTTTG CGGGTTAGAT AAAGGGGTGT AGTCTGTCCC GCTTATGGTA	60
ACGCTGTCGC GGCGGACTAC GCCCGGAGCC TTTTTCCAGT AAGTTTTCGG AAATCAGGCT	120
GTGGGTGGTT TTTAAGAAAT CCAACCAGTC AAACGGCTCG GGGCTGTCCA AACCGGACAC	180
AGGTGCCGGT AACTTTCCCT CAGGTTGATT AACATTACGG CATCCGAATA TAACTTCCCG	240
CCTGCGGTTT GCCCGAGTTT AAGCAATGCC TGCGTATCGT ATTGATTATA AAGTGTTTCC	300
TTCCAATT	30à
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 85:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 104 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIOUE: NON	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

123	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 85:	
AATTCGTGTG CCGCGTCGAC AAACCGCTGA CGTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA	60
GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TTTCACTGGG ATAT	104
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 89 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 86:	
AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TTTCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG	60
AACCACTTGT TTCGGAAATC CGTATCATG	89
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 87:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 273 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC 60

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 87:

124

AAAAGCGCGG GGTTGAGCGA CCGCCTTTTG TTGCCGGCGT TCAAACGGGT TTTGATAGGA	120
AATGCAGGCA CGAAGCCTCG GCTGATTGTG ATGCACCTGA TGGGTTCGCA CAGTGATTTT	180
TGCACACGTT TGGATAAGGA TGCGCGGCGG TTTCAGTATC AAACTGAAAA AATATCCTGC	240
TATGTTTCCA TCAATCGCGC AAACCGATAA ATT	273
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 270 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88:	
AATTCTTCCG CACGGGGAGG CTTGTTTTC TICCCTTCTG TTCCGACCGA TTCTCAAATA	60
AAAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG	120
CTCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC	180
TATCAACTCG GCAATCGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA	240
TTACGGTTGG CTCGAAACTC AATITCAATT	270
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 267 paires de bases (B) TYPE: nucléctide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 89:	
AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GCGTTGGCAT TAGCAGGTTG	60
CGGCTCAATC AATAATGTAA CCGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC	120
CITGGGCGTC ACCAATGCCG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA	180
CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGCGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA	240
ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT	267
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 234 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90:	
AATTITTATT TGGTTCGTAG TCATTITGTG CAACTGAACG ATATTCGTTT TCATCATTGC	60
TAACGTCTAG TGCCCATTGT GGCCCGTAAT AAGAGATTTC GTCTCCTTTT ACATGTTTGA	120
CGCTGACGGC ATACTGGGGA TCGATGACGG ATAATGTACG TCTGTTGACA TCTGCAACGC	180
TAAATCAATC ATCGGTATTG GATAATGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT	234
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 295 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	

126

(□)	NOMBRE D	E BRINS:	simble
(D)	CONFIGUR	ATION: 1	inéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:

AATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG 60
GTGGTCTTT TTTGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG 120
TACAATCAAA TGTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG 180
CCGGTTTTTG CCTATCCGAT TTGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TTTAAGCTGC 240
CTGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG 295

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 259 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92:

AATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT 60

ACCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC 120

TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT 180

TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT 240

127	
ACTTACTGCC AGCGAAATT	259
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 93:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 379 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPCTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:	
AATTGCACCA CGCGATGATG GGTACGCCTC TGTTGCCATT GCGACCGCCG CCGCCGTGCC	60
CGGTACGCTG GTCAACCTTG CCGCGGCGGA ACGGGTAAAG AAGTGCGCTT CGGGCATCCT	120
TCCGGTACAT TGCGCGTCGG TGCAGCGCCG AATGTCAGGA CGGACAATGG ACGGCCACCA	180
AAGCGGTTAT GAGCCGCAGC GCACGCGTGA TGATGGAAGG TTGGGTCAGG GTGCCGGAAG	240
ATTGTTTTTA AATTGGACGG CGAACCGGTC TATTCGTATT GGCGTTATAC CGCCGCAAAG	300
GCAGACCTTG AAACTGGTGC GTGCCGTGCA GGGCATGTAC GGCTATGTGT GCGTGGCGGG	360
CGGATTTGAT GTGCGGAAT	379
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 308 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON

128

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 94:	
AATTTGTTGG GCAGATGGCC GTGAATCAGC AGGTGGGCGA CTTCTTCAAA CTCGCATTTT	60
TGTGCCAAAT CCAGAATGTC GTAACCGCGA TACGTCAAAT CGTTGCCGGT ACGCAACGGT	120
ACACAAAGCG GTATTACCGG CCGCAACGCC AGAAAGCGCA ACGGATTITT AGGTITGAGG	130
GTCGGGGTTT GAGTAGTTTC AGTCATGGTA TTTCTCCTTT GTGTTTTTAT GGGTTTCGGG	240
TTTTCAGACG ACCGATGCGG ATTTGTTGAA AGGCAGTCTG AAAGCGGTAA ATCATTTTTG	300
AAACAATT	308
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 286 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95:

AATTCGGAGG AGCASTACCS CCAAGCGTTG CTCGCCTATT CCGGCGGTGA TAAAACAGAC 60
GAGGGTATCC GCCTGATGCA ACAGAGCGAT TACGGCAACT TGTCCTACCA CATCCGTAAT 120
AAAAACATGC TTTTCATTTT TTCGGCAAGC AATGACGCAC AAGCTCAGCC CAACACAACT 180
GACCCTATTG CCATTTTATG AAAAAGACGC TCAAAAAAGGC ATTATCACAG TTGCAGGCGT 240
AGACCGCAGT GGAGAAAAGT TCAATGGCTC CAACCATTGC GGAATT 286

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 238 paires de bases

129

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:

AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT 60

GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAT 120

CTACTGGTTA ACTTCAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG 180

ATAGAGTTAG ATTITCTGGA ACTTTTGTGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT 238

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 97:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 322 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 97:

AATTCGGCAC GCAGGTTTTC TAAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT 60

TCGGTGTAGT GCGCGCCCGC TTCGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG 120

TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC 180

TGCCAACAAG AGTGCAGGCA GCGTAATCAA ACCACCCCCA CCCGCAATCG CATCGATAAA 240

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT 300

130	
TAATCCIGIT AACTIGCACC AA	322
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 98:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 316 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 98	
AATTIGTCGG CAATCITCCC GGGTCGCTTT ATTITGTGCA GGCATTATTI TICATTITIG	60
GCTTGACAGT TTGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAACTAT	120
AAACGCCGCA GCAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG	180
ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT	240
ATTTTCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGCGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCGGCG	300
CCCACATITT GGAAGC	316
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 99:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 217 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI_CENIC: NON	

AATTCGGACA	GTATGAATAC	AGCGGATTAA	TACAAGGTAA	GTTCATTACA	ACGGAAAAAC	60
CTTAAAGAA	TAATATGAAA	GGTATTACCT	TGTTTGCCAA	CGGGAATGGT	AAATATGCCC	120
GAGTTTTCA	CTGAATAGCG	AATCCAGCCA	TTTCTATTCA	TATTTGACTG	GATGGCTGAA	130
TGTGGACTIT	ATAGATAATG	ACGATGAAGA	TTTAATT			217

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 99:

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

1/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis(désignée ci-après par Nm), mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

2/ ADN selon la revendication l, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.

3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et λ740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

10 ...

15

20

25

30

133

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séguences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie, à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

134

11/ ADN selon la revendication l, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.

- 12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.
- 20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications l à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.
- 16/ ADN selon l'une quelconque des 25 revendications l à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.
- 17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
 - 18/Cellule comportant des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

35

15

20

25

30

l'une quelconque des revendications l à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant, des modifications par rapport aux séquences codées ou déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le polypeptide natif.

22/ Peptides selon la revendication 21, caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par un ADN selon la revendication 14.

23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre au moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20 ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore d'anti-anticorps capables de reconnaître, selon une

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

24/ Procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- 25/ Procédé selon la revendication 24, caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
- . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction 25 produisant des fragments de taille inférieure à environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, constitue trois banques différentes, dont deux digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI 30 et troisième, par la digestion de chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de soustraction et on récupère les ADN présentant spécificité recherchée.

5

10

15

20

25

137

- 26/ Banques de clones d'ADN telles qu'obtenues par mise en oeuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.
- 27/ Application du procédé selon 24 pour l'obtention de revendication banques d'ADN spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, et exprimant des pouvoirs pathogènes différents, particulier de banques d'ADN spécifiques de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia.
- 28/ Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
- mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un nucléique tel que défini dans l'une revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins anticorps, fragment un ou un d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23, conditions permettant respectivement hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
- révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 29/ Méthode de diagnostic d'une réaction 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un anti-anticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

15

20

30

35

138

celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction éventuellement formé.
 - 30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :
- au moins un réactif tel que défini dans la 10 revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,
 - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
 - 31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :
- de peptide selon la revendication 21 ou 22, 25 ou
 - d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23,
 - ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.
 - 32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme

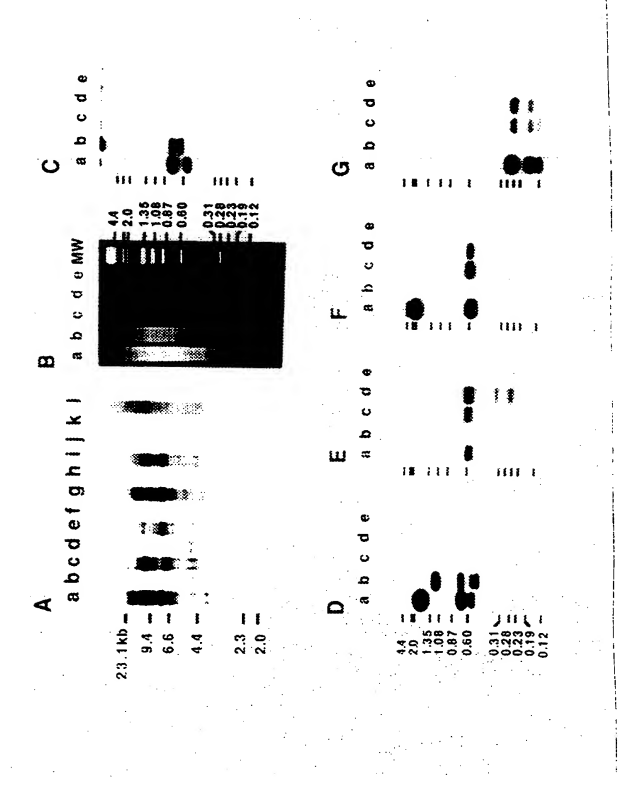
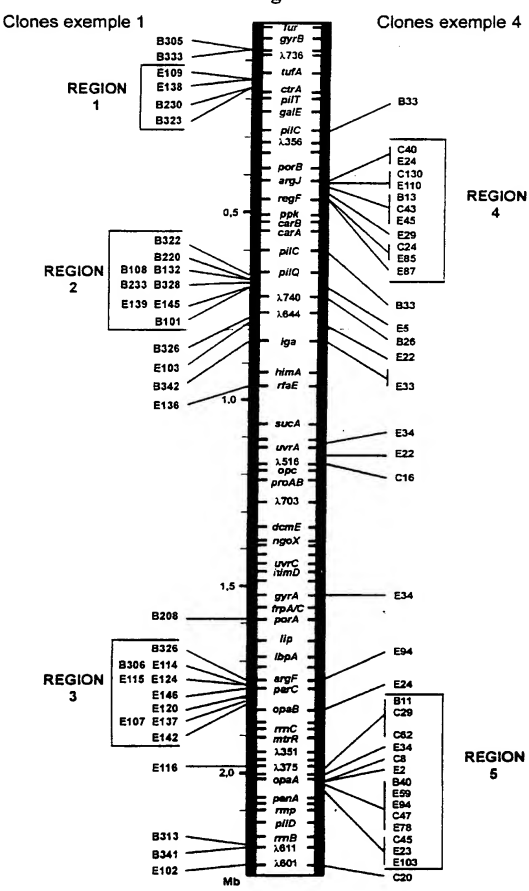


Figure 2



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

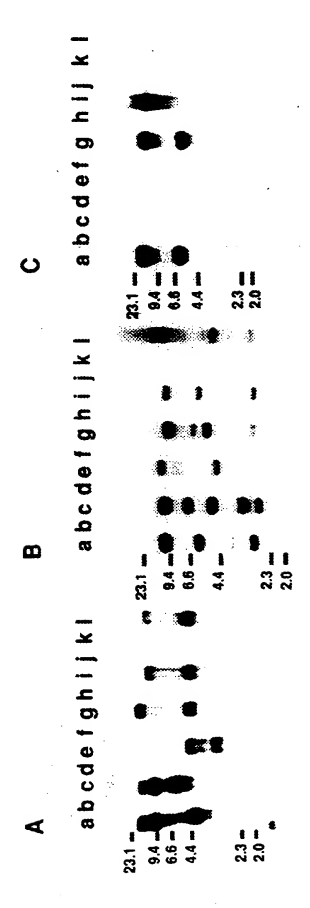
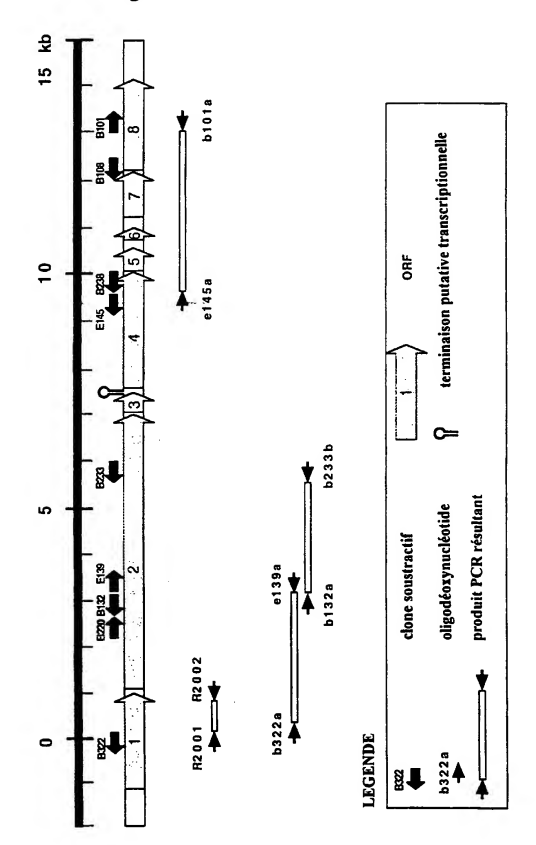
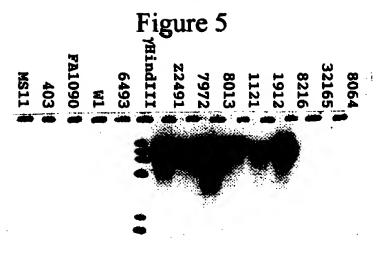
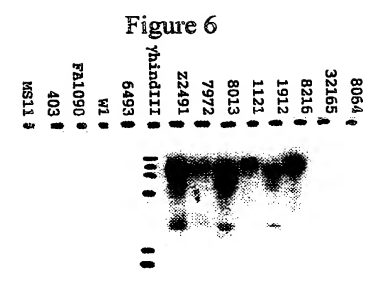


Figure 4



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)





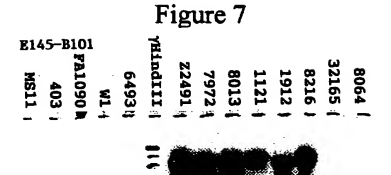


Figure 8A

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm NI Nm NI Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

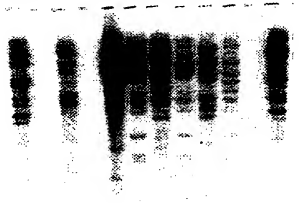


7/9 Figure 8B

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Nl Nm Nl Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

Figure 8C

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm NI Nm NI Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm



THIS PAGE BLANK (USPTO)



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

A3

(11) Numéro de publication internationale:

Berlin (DE).

WO 98/02547

(43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/08768

12 juillet 1996 (12.07.96)

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

IN-

FR

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier Publiée [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 9 avril 1998 (09.04.98)

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA. METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie ·	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldian	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL.	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE.	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suine	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU CZ	=	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
	République tchèque	u	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne	LK		SE	Suède		
DK	Danemark		Sri Lanka	SG	Singapour		
EE	Estonie	LR	Libéria	30	2m2ehom		

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/31 C07K14/22 C07K16/12 G01N33/53

A61K39/095 C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 CO7K C12Q

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within the argf, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argf gene." MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119	1,2, 14-22
Y A	see the whole document	23,28-32 11
Y	WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 March 1994 see page 16 - page 26; table 3 -/	23,28-32

Further documents are fisted in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.		
* Special categories of cited documents : *A* document defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the		
considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the claimed invention		
filing data "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone		
citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-		
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *A* document member of the same patent (amily		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report		
29 January 1998	2 7. 02. 98		
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3016	Gurdjian, D		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



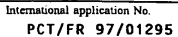
.(Continu	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
stegary *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates: potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 see the whole document	31,32
	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 see abstract; figure 1; table 1	1-3,11, 14-23, 28-32
A	PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 see abstract; figures 4,5,7	1,2
A	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 see the whole document	1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 see the whole document	1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 see the whole document	23,28-32
A	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 October 1991 see example 1	1,2, 28-30

Form PCT/ISA/210 (continuation of aecond sheet) (July 1992)

INTERNOONAL SEARCH REPORT

Inter inal Application No
PCT/FR 97/01295

tegary *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
,	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 June 1988	1,2, 28-30
	see example 21	
	EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 October 1989 see page 17, paragraph 2 - page 24, line 55	1,2, 28-30
	STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE	24,26,27
-	ANALYSIS" GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 see the whole document	25
	SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference	25
	analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 see abstract	
	LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 see abstract	25
	WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 December 1990 see page 55, line 36 - page 56, line 13	25
	LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 see the whole document	25-27
P,X	TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 see the whole document	1-3,6, 14-23, 28-32



Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inter	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	SEE SUPPLEMENTARY SHEET
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Claims: 2-10 and 1,14-23,28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in Neisseria meningitidis but absent from Neisseria gonnorheae, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

2. Claims: 11-13 and 1,14-23, 28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in neisseria meningitidis but absent from Neisseria lactamica, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

3. Claims: 24-27

Method of obtaining specific DNA banks neisseria meningitidis comprising the mixture of a stock of Neisseria meningitidis with a stock of Neisseria gonnorheae, i.e. Neisseria lactamica, DNA clone banks and the applications thereof.

INTER TIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/FR 97/01295

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A	15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A US 5683876 A US 5677127 A US 5677128 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97 07-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

INTERITIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

27-12-90

WO 9015621 A

PCT/FR 97/01295

08-01-91

Patent document cited in search report date Publication date

EP 0337896 A

ES 2058566 T 01-11-94 JP 2203800 A 13-08-90

AU 5851390 A

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

RAPPORT DE RESIDENCHE INTERNATIONALE

Internationale No PCT/FR 97/01295

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/31 C07K14

G01N33/53

C07K14/22 C07K16/12 A61K39/095

C12Q1/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)
CIB 6 C07K C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ses documents relévent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilizés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
x	ZHOU-J ET AL: "Sequence diversity within the argf, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argf gene." MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119	1,2, 14-22
Y A	voir le document en entier	23,28-32 11
Y	WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 mars 1994 voir page 16 - page 26; tableau 3 -/	23,28-32

* Catégories spéciales de documents cités: *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"I" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartamenent pois à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
L document pouvant jeter un doute sur une revendication de	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
autre citation ou pour une raison speciale (talle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à	'Y' document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres
une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	documents de même nature, cette combinaison étant évidents pour une personne du métier
postérieurement à la date de priorité revendiquée Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	& document qui fait partie de la même famillede breveta Date d'expédition du présent rapport de recherche internationals
29 janvier 1998	2 7.02 98
Nom et adresse postate de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonotionnaire autorisé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gurdjian, D

X

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feurile) (juillet 1992)

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No PCT/FR 97/01295

	PUI	PCT/FR 97/01295	
Catigorie *	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées	
	DEVI_SJ_ET_AL: "Antibodies_to	31,32	
	poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates: potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1.		
	PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 voir le document en entier		
A	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species."	1-3,11, 14-23, 28-32	
	FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 voir abrégé; figure 1; tableau 1		
A	PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 voir abrégé; figures 4,5,7	1,2	
A	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 voir le document en entier	1-3,6, 14-22	
A	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 voir le document en entier	1-3,6, 14-22	
A	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 voir le document en entier	23,28-32	
A	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 octobre 1991 voir exemple 1	1,2, 28-30	

RAPPORT DE RESERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 97/01295

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'Indication des passages p	ertinents no. des revendications visées
A	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 juin 1988	1,2, 28-30
A	EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 octobre 1989 voir page 17, alinéa 2 - page 24, ligne 55	1,2, 28-30
x	STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS"	24,26,27
Y	GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 voir le document en entier	25
Y	SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23—(20). 1995. 4127-4133., XP002052562 voir abrégé	25
Y	LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 voir abrégé	25
Y	WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 décembre 1990 voir page 55, ligne 36 - page 56, ligne 13	25
A	LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 voir le document en entier	25-27
P,X	TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 voir le document en entier	1-3,6, 14-23, 28-32

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D. unde internationale n° PCT/FR 97/01295

	Observations - lorsqu'il a été est (aulte du point 1 de la première f	imé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherch suille)
>ontonn	ément à l'article 17.2)a), certaines revend	lications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs survants:
	Les revendications n°s se rapportent à un objet à l'égard duquel	l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir;
	Les revendications n°s se rapportent à des parties de la demand qu'une recherche significative puisse être	de internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions presentes pour le effectuée, en particulier:
. 🔲	Les revendications n'es sont des revendications dépendantes et troisième purases de la règle 6.4.a).	ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la
adre l	ii Observations - lorsqu'il y a abse	ence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
'admin:	istration chargée de la recherche internat	ionale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
VO	ir feuille supplémentair	e
· 🗷		ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche dications pouvant faire l'objet d'une recherche.
		sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier istration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
)	Comme une partie seulement des taxes rapport de recherche internationale ne p les revendications n ^{cs}	s additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir
	Augune taxe additionnelle demandée n de reonarche internationale ne porte qu couverte par les revendications n ^{cs}	l'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport ue sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est
4.		
4	rque quant à la réserve	X Les taxes additionnelles étaient socompagnées d'une réserve de la part du dépo

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

1. revendications: 2-10 et 1,14-23.28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria gonnorheae, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

2. revendications: 11-13 et 1,14-23,28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria lactamica, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

3. revendications: 24-27

procédé d'obtention de banques d?ADN Neisseria meningitidis spécifiques comprenant le mélange d'une population de Neisseria meningitidis, avec une population de Neisseiria gonnorheae, soit de Neisseria lactamica, banques de clones d'ADN et leurs applications correspondantes.

RAPPORT DE RECHES HE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den sinternationale No PCT/FR 97/01295

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A	15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A US 5683876 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

RAPPORT DE HE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

HERCHE INTERNATIONALE

m. Internationale No PCT/FR 97/01295

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la tamille de brevet(s)	Date de publication
EP 0337896 A	<u>, 1</u>	ES 2058566 T JP 2203800 A	01-11-94 13-08-90
WO 9015621 A	27-12-90	AU 5851390 A	08-01-91

Formulatre PCT/ISA/210 (annexe tambies de brevets) (juitet 1992)